(12) (19) 日本国特郡庁 (JP)

1

報(4) 4 盐 华 衷 (4

特表平11-511120 (11)特胙出願公表番号

(43)公费日 平成11年(1999)9月28日

A 6 1 K 39/395 31/00 39/395			06 /11 0 4	206/	>	
39/395	609		A61K 39/395 31/00	39/395 31/00	H609	
39/395					609F	
			93	39/395	z	
					Q	
	審査別	每在耐水 未就求		子伽審查請求 有	(全146月)	(全146頁) 最終頁に脱く
(21) 王四郎中 林西州	特 图 平 9 — 502244	-	(1) 田閣子	(71)田四人 セントロー, インコーボフイデッド	インコーキア	イテッド
	以於 R 年(1996) 6 月 5 日	_		アメリカ台級	呂 スソツラ	アメリカ合衆国 ペンツルベルア 09365
_	平成9年(1997)12月4日	_		マルバーン	MV11	AWK-2, AVAF KU- K-D
	PCT/US96/10216			ウェイ 244		
	WO 9 6 / 4 0 2 5 0		(71)出版人	サ リサーチ	ファウンデ	(71)出版人 ザ リサーチ ファウンデイション オブ
	平成8年(1996)12月19日			ステイト	ステイト ユニパーシティー オブ	1- 47 =
. III	08/475, 526			1-B-r		
	1005年6日7日			アメリカ合衆	アメリカ合衆国 ニューヨーク 12201	-7 12201
E 180	11(3) 四条			アルバニー	プロードウェ	アルバニー, ブロードウェイ, サニー (年
				あなし)		
			(74)代职人	弁理 上 網田 芳徳	芳徳	
		·				
						品辞画に扱く

(54) 【発明の名称】 血小板特異的キメラ免疫グロブリン及びその使用方法

に使用することができる。1つの蜘蛛において、非ヒト ば、銅龍閉路)、狭窄及び/又は再狭窄の減少又は予防 **以历結合領域及びヒト定常領域を含む血小板特異的キメ** ラ免疫グロブリン又はその断片等の免疫グロブリン又は (57) [契約] GP11b/111a及びピトロネクチン受容体と選択 的に結合する作用剤が開示され、閉路、再閉路(例え その断片が、本発明の方法に使用される。

3

特赛平11-511120

[特許請求の範囲]

- 1. 糖蛋白質 | 1 b / 1 1 1 a 及びανβ,ビトロネクチン受容体に選択的に結合 する化合物の有効量を患者に投与することを含む、狭窄及び/又は再狭窄を川半 する方法。
- 2. 化合物が、糖蛋白質11b/111a及びagβ゚ピトロネクチン受容体に対 して特異性を有する免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片である間求項1記載 の方法。
- 3. 糖蛋白質111b/1111a及び α , β ,どトロネクチン受容体に対して特異性 を有する免疫ゲロブリン又は免疫ゲロブリン断片が、モノクローナル抗体7E3 又はその一部である請求項2記載の方法。
- 4. 免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片が、非ヒト起源の抗原結合領域及び 少なくともヒト定常領域の一部を含むキメラ免疫ゲロブリン又はキメラ免疫ゲロ ブリン断片である請求項2記載の方法。
- 5. 抗原結合領域が、耕蛋白質115/111a及びg, β, ピトロネクチン受容 体に対して特異性を有する抗体(例えば、モノクローナル抗休7E3)に由来す るものである淵求項4記載の方法。
- 免疫ゲロブリン断片が、Fab、Fab,又はF(ab')。斯片である譜 求項4配職の方法。
- 7. 糖蛋白質11b/111a及びa゚β゚ビトロネクチン受容体に選択的に結

合する化合物の有効間を冠動脈疾患患者に投与することを含む、狭窄及び/又は 再狭窄を肌害する方法。

- 8. 化合物が、軌蛋白質11b/111a及びa゚β゚ピトロネクチン受容体に対 して特異性を有する免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片である請求項7記載 の方法。
- 朝蛋白質11b/111a及びακβ,ビトロネクチン受容体に対して特異性 を有する免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片が、モノクローナル抗体7 E 3 又はその一部である請求項8配帳の方法。
- 10. 免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片が、非ヒト起源の抗原結合領域及

び少なくともヒト定常領域の一部を含むキメラ免疫グロブリン又はキメラ免疫グ ロブリン断片である請求項8記載の方法。

- 11. 抗原結合領域が、謝蛋白質 I I b/I I I a 及びα, β,ピトロネクチン受 容体に対して特異性を有する抗体(例えば、モノクローナル抗体7E3)に由来 するものである請求項10記載の方法。
- 12. 非ヒト起源の仙小板特異的な抗原結合領域及びヒト定常領域を含むキメラ 該ヒトにおいて冠勁脈介入術を行った後の狭窄及び/又は再狭窄を阻害する方法 免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片の有効量をヒトに投与することを含む、
- 13. 手術が血管形成術である請求項12記載の方法。
- 14. 手術がステントの設置である請求項12記載の方法。
- 15. 手術において血管形成術及びステントの設置を含む請求項12記載の方法
- 16.抗原結合領域が、報蛋白質11b/111a受容体に特異的である請求項 13記載の方法。
- 17. 抗原結合領域が、モノクローナル抗体7E3に由来するものである請求項 16記載の方法。
- 18. 免疫グロブリン断片が、Fab、Fab,及びF(ab')。断片からな る群より選ばれたものである請求項17記載の方法。
- 19. 糖蛋白質11b/111aに選択的に結合する化合物の有効量をヒトに投 与することを含む、該ヒトにおいて血管介入術を行った後の狭窄及び/又は再狭 窄を阻害する方法。
- 20. 手術がステントの設置である請求項19記載の方法。
- 21. 血管介入術が冠動脈介入術である請求項19記載の方法。
- 手術がステントの設置である請求項21記載の方法。
- 手術が血管形成術である請求項21記載の方法。 23.
- 24. 手術において血管形成術及びステントの設置を含む請求項21記載の方法

特表平11-511120 Ξ

25.化合物が、糖蛋白質11b/111aに対して特異性を有する免疫グロブ リン又は免疫グロブリン断片である請求項19記載の方法。

- 26.糖蛋白質11b/111aに対して特異性を有する免疫グロブリン又は免 疫グロブリン断片が、モノクローナル抗体7E3又はその一部である請求項25 記載の方法。
- 27. 免疫ガロブリン又は免疫ガロブリン断片が、非ヒト起源の抗原結合領域及 び少なくともヒト定常領域の一部を含む、糖蛋白質11b/111aF対して特 異性を有するキメラ免疫グロブリン又はキメラ免疫グロブリン断片である、請求 頃25記載の方法。
- 28. 抗原結合領域が、糖蛋白質115/111aに対して特異性を有する抗体 (例えば、モノクローナル抗体7E3) に由来するものである請求項27記載の
- 29.免疫グロブリン断片が、Fab、Fab,又はF(ab')。断片である 請求項27配載の方法。
- 30. 糖蛋白質11b/111a及びa,β,ピトロネクチン受容体に選択的に結 合する化合物の有効量をヒトに投与することを含む、該ヒトにおいて血管介人術 を行った後の狭窄及び/又は再狭窄を阻害する方法。
- 31. 手術がステントの設置である請求項30記載の方法。
- 32. 血管介入術が冠動脈介入術である請求項30記載の方法。
- 手術がステントの設置である請求項32記載の方法。
- 34. 手術が血管形成術である請求項32記載の方法。
- 手術において血管形成術及びステントの設置を含む請求項32記載の方法 35.
- 対して特異性を有する免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片である請求項30 36. 化合物が、糖蛋白質11b/111a及び a, β,ピトロネクチン受容体に 記載の方法。
- 37. 糖蛋白質11b/111a及びα,β,ピトロネクチン受容体に対して特界

性を有する免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片が、モノクローナル抗体7E3又はその一部である割氷項36記載の方法。

- 38. 免疫グロブリン叉は免疫グロブリン断片が、非ヒト起源の抗原結合領域及び少なくともヒト定常領域の一部を含むキメラ免疫グロブリン叉はキメラ免疫グロブリン断にである請求項36記載の方法。
- 39. 抗原結合的域が、葦蛋白質11b/111a及びα,β,ピトロネクチン受容体に対して特異性を有する抗体(例えば、モノクローナル抗体7 E3)に由来するものである耐氷項38記載の方法。
- 40. 処疫グロブリン断片が、Fab、Fab′又はF(ab′) 2断片である間状項38記級の方注。
- 4 1.朝蛋白質115/111aに選択的に結合する化合物の有効量をヒトに投与することを含む、該ヒトにおいて血管形成術及び/叉はステントの設置による偏血性合併症を低減又は予防する方法。
- 42. 化合物が、糖蛋白質11b/111aに対して特異性を有する免疫グロブリン叉は免疫グロブリン圏内である請求項41記載の方法。
- 43. 免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片が、糖蛋白質11b/111aに対して特異性を有する抗体に由来する非ヒト起源の抗原結合領域及び少なくともヒト定指領域の一部を含むキメラ免疫グロブリン又はキメラ免疫グロブリン断片である訓氷頃42記機の方法。
- 44. 化合物が、糖蛋白質11b/111a及びg, β, ビトロネクチン受容体に 選択的に結合する化合物である間求項41記載の方法。
- 45. 化合物が、朝蛋白質11b/111a及びa, β, どトロネクチン受容体に対して特異性を有する免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片である請求項44mm-m
- 46. 制蛋白質11b/111a及びa、β、ピトロネクチン受容体に対して特異性を有する免疫プロプリン叉は免疫グロブリン断片が、モノクローナル抗体7 E3又はその一部である請求項45記載の方法。

(2)

特表平11-511120

4.7. 免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片が、非ヒト起源の抗原結合領域及び少なくともヒト定常領域の一部を含むキメラ免疫グロブリン又はキメラ免疫グロブリントロテラの投グロブリン断片である間、項4.5 記載の方法。

48. 抗原結合領域が、朝蛋白質11b/111a及fa,b,cトロネクチン受容体に対して特異性を有する抗体(例えば、モノクローナル抗体7E3)に<math>1のまるものである間氷項47記載の<math>712。

49. 免疫ガロブリン断片が、Fab、Fab'又はF(ab')。断片である 翻求項48記載の方法。

3

特表半11-511120

【発明の詳細な説明】

血小板特異的キメラ免疫グロブリン及びその使用方法

発明の背景

血小板の凝集は、血液凝固の形成における本質的事象である。正常な環境下においては、血液の凝塊は血液細胞の血管系からの流出を防止するのに役立つ。しかしながら、ある疾病状態にあっては、凝塊は血流を削限しあるいは全く閉塞して細胞の壊死を招く。

例えば、アテローム性動脈硬化症斑の位置の血小板凝集及びそれに続く血栓症は、アンギナ (angina)、急性心筋梗塞症、及び血栓崩壊(thrombolysis)や血管形成術が成功した後に生ずる再閉塞のような症状の発生の重要な原因因子である。心臓発作の患者は、凝塊のフィブリン成分を溶解する組織プラスミノーゲン・アクチベーターやストレプトキナーゼのような血栓崩壊剤で治療するのが普通である。フィブリン溶解に関連する主な併発症は、血小板凝集による再閉塞であり、これは一層の心臓障害を生じ得る。糖タンパク質である(GP)11b/1111a受容体は血小板凝集の原因となることが知られているから、これらの受容体をブロックする試薬は血栓崩壊治療後の再閉塞を減少させ又は防止すること及び血栓崩壊の速度を加速することが明待される。このような試薬としては、他の順管閉塞性疾病及び血栓強栓症の治療にも有用であると期待される。

血小板凝集をプロックする一つの取組みは、GP11b/111a受容体に特異的なモノクローナル抗体を用いるものである。血小板凝集を阻害しそしてヒト血栓症の治療に有用にみえる、7E3と命名されたネズミ・モノクローナル抗体が公開された欧州特許出願第205,207号及び第206,532号に開示されている。ネズミ抗体がヒト治療にそれを使用する際厳しく制限されるという特徴を有することは当該分野で公知である。外来タンパク質として、ネズミ抗体はその治療効果を減少させ又は破壊する及び/又はアレルギー反応又は感作性過剩

反応を患者に引き起こす免疫反応を惹起する。血栓塞栓症におけるこのような治療のやり方で再投与する必要が生ずると、この種の免疫反応の起こる薔然性が増 114-2

特表平11-511120

とト定常領域に結合した非とト結合領域からなるキメラ抗体は、ネズミ抗体の免疫反応問題を克服する1手段として示唆されてきた。Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 81:6851(1984)及びPCT出顧第PCT/GB85 00392号を参照。定常領域は主として抗体分子の免疫反応性に責任があるから、とト起ぶの定常領域を持つキメラ抗体はとトにおいて抗ネズミ応答を惹起し難いと推測される。しかしながら、とト定常領域を所望の特異性のネズミ結合領域への連結が免疫反応性を低減するかどうか(免疫原性の程度及び/又は発生率等)及び/又はその結果生ずるキメラ抗体の結合能を変えるかどうかは予測できるものではない。

本発明の概要

本発明は、非ヒト起源の可変領域すなわちが開結合領域及びヒト起源の定常領域を含む血小板特異的なキメラ免疫グロブリンに関する。キメラ免疫グロブリンに関する。キメラ免疫グロブリンは、GP11b/111a受容体又は他の血小板成がに特異的であってもよい。これらの抗体は血小板に結合しそして血小板凝集をプロックすることができる、従って様々な臨床状態(例えば、血管形成術と同時に行われた血栓崩壊療法の後の状態)で生ずる閉塞又は再閉塞の防止又は低減、及び狭窄及び/又は再狭窄の防止における抗血栓症剤として有用である。別の態機において、GP11b/111a受容体及びビトロネクチン受容体に結合する作用剤を用いて、閉塞、所閉塞(突然の閉鎖等)、狭窄及び/又は再狭窄を低減又は予防する。本発明の抗血小板抗体はイメージングにおいても有用である。

図価の簡単な説明

図1は、プローブとしてクローニングされた可変領域を用いた、7 E3モノク

ローナル抗体の重鎖及び軽鎖mRNAのノーザン分析の結果を示す図である。 MZ A MZ A A MZ A MZ A A MZ A

図3は、ベクターp7E3V,hC,及びp7E3V,hC。によりコードされているキメラ7E3免疫ゲロブリンの個小板への結合を示す図である。

図4は、キメラ7 E3 (c7 E3) 免疫グロブリンによる血小板凝集の肌害を

特表半11~511120

9

示す図である。

図5は、安定な冠動脈疾病を育する3人の患者における、5分間の注入により 0.20mg/kgの用質のc7E3・Fabを酌脈投与された後の血漿からの c7E3・Fab(γ,, κ)の初別りリアランスの迅速さを示す、血漿抗体徴度 (ng/ml) 対時間(団)のグラフである。

図6A~6Cは、坑休(y., k)の投与後2時間にキメラ7E3・Fab (0 . 15mg/kg, 0. 20mg/kg, XはO. 25mg/kg)の1回ボー ラス投与の仙小板活性に対する効果を要約する図である。用鼠芯答は、仙小板活 性が受容体遮断(図6A)、加小板凝集(図6B)、及び出血時間(図6C)に **しいて
訳験されるとき、
明らかに
認められる。
線は中央値を表す。**

図7 N~7 Cは、0.2 5 m g/k gの l 回ポーラス投与で血管形成手術の前 に投与されたキメラ7E3・Fab(γ・,・κ)の抗血小板効果の明問を示す図で ある。複はベースラインのゼロ時間から受容体遮断のための24時間までの中央 佰(凶7 A)、血小板凝集(図7 B)、及び出血時間(図7 C)を示す。

場合の抗血小板活性を更約する図である。線は受容体遮断%について測定した値 キメラ7 E 3・F a b (γ,,κ)の1 2 時間連続注入 (10μg/分)を行った 図8A~8Cは、11人の患者に0.25mg/kgの1回ボーラス投与後に の中央値(図8A)、投与前の血小板凝集の%(ゼロ時間におけるペースライン) (図8B)、及び出血時間(図8C)を表す。 図9は、実施例4に記載された47人の患者に対する、ベースラインから注入 の終了後24時間までのヘマトクリットの変化の絶対値を示す図である。 図10は、3治療グループに対する無差別化の時からの非緊急な反復経皮再血 営化手術の確率を示すカプランーマイエル(Kaplan-Meier)プロッ トである

るオッド比 (odds ratio) 及び95%信頼間隔を示すガラフである。データは主 要効果終了点(死亡、非致命的梗塞症、緊急な血管形成手術又は外科手術、又は 図11は、トライアルにはいった瓶要なサブゲループ(右側にリスト)に対す 熊反応性處値に対する冠動脈ステント (coronary stent) の設置又は大動脈内バ

ルーンポンプ)を示す。また、各サブグループに対する主要終了点の絶対的事象 比率は表の左側に示す(事象比率(%))

図12は、6ヶ月のフォローアップ期間にわたって事象のなかった患者すべて

図13は、介人 (intervention) に成功し、30日後まで事象のなかった患者 の割合を示すグラフである。

の中における6ヶ月のフォローアップ専開にわたって事象のなかった患者の割合 を示すグラフである。 図14は、初期の介入に成功した患者の中で最初の48時間後の事象を考慮し て6ヶ月のフォローアップ期間にわたって事象のなかった患者の割合を示すグラ フである。 図15は、6ヶ月のフォローアップ期間にわたって大動脈関連の血管再形成筋 (PRA、大動脈関連の手術)を試みなかった患者すべての割合を示すグラフで

示すグラフである。飽和データを用いて、図17A~17Eに示すスキャッチャ I-c7E3 Fabの飽和結合を ws 図16は、過激しないHUVECへの ードプロットを作成した。 図17A~17Eは、超激しないHUVEC (図17A) :50ユニット/m

明らかにするために100倍過剰の非放射性c7E3 Fabの存在下又は非存 の抗体の微度で割った結合量を継座標にプロットした。山線を通る直線回帰によ I のTNFαで4時間海激したHUVEC(図17B);5 0ユニット/m l の ΓNFαで24時間刺激したHUVEC(図17C);無血清培地中の刺激しな 7 E3 Fabの飽和結合のスキャッチャード分析の図である。非特異的結合を 1−c7E3 Fabの濃度を増加させながらHUVECをインキ ュベートした。結合した 1ーc7E3 Fabを樹座環にプロットし、道鑑 り、各グラフに示した式が得られた。(一)の傾きは、K, 値として定義される 。 Y 軸との切片は、B... 、 即ち、結合した抗体の限大財である。 各グラフのデ 02%のアジドの存在下での刺激しないHUVEС (図17E) への 1-c いHUVEC (図17D) ; 抗体のキャッピングと内在化を予防するための0.

図18は、内皮細胞に結合する " 1 - L M 6 0 9 のスキャッチャード分析の図である。非特異的結合を明らかにするために100倍過剰の非放射性 c 7 E 3 F a b の存在下又は非存在下で、ピトロネクチン受容体特異的抗体 " 1 - L M 6 0 9 の濃度を増加させながら H U V E C をインキュベートした。結合した " 1 - L M 6 0 9 を横座標にプロットし、遊離の抗体の濃度で割った結合量を維 座標にプロットした。 山線を通る直線回帰により、下記式が得られた:

y=1.0831e+10-1.2188e+9× R[.]=0.888。 (-) の傾きは、K.値として定義される。Y軸との切片は、B...、即ち、結合した抗体の最大畳である。データの点は、三連の測定の平均を示す。

チンは、ヒト血漿から単離された天然の蛋白質であり; c 7 E 3 F a b は、キメラ7 E 3 F a b 断片であり; m 7 E 3 I g G は、ネズミ7 E 3 I g G であり;抗7 E 3 は、ラビットの可変領域特異的抗7 E 3 抗体であり; L M 6 D 9 は、a・β・複合体(ビトロネクチン受容体)と結合するが G P I I b / I I I a とは結合しないモノクローナル抗体であり; 1 D E 5 は、G P I I b / I I I I a と反応するが内皮細胞の G P I I b / I I I I a を認識しないモノクローナル抗体であり; T M 5 G P I I b / I I I I a を認識しないモノクローナル抗体であり; a x ラM T 4 I 2 は、イソタイプ適合キメラF a b 断片対照として使用される抗C D 4 抗体である。データの点は、三連の測定の平均を示す。

図20A~20Bは、c7E3 Fabで処理した後の内皮細胞上での接着蛋白質の発現を示すヒストグラムである。c7E3 Fabで4時間処理した後のHUVEC上のEーセレクチンの発現とc7E3 Fabで24時間処理した後のHUVEC上のICAM-1の発現を、「コー抗Eーセレクチン結合(図20A)によりモニターした。示され0A)又は"コー抗ICAM-結合(図20B)によりモニターした。示され

(12)

特表平11-511120

た濃度のキメラ7E3 Fab又はキメラMT412 Fab(イソタイプ適合 陰性対照抗体である抗CD4抗体)で、4時間又は24時間のいずれかの間HUVECを処理した。Eーセレクチン及びICAM-1の発現を増加させるための陽性対照として、TNFaを用いた。データの点は、三連の測定の平均±SEM 図21A~21Bは、c7E3 Fabで処理した内皮細胞へのPMNの接着を示すとストグラムである。100μg/mlのキメラ7E3 Fab又は100μg/mlのキメラ7E3 Fab又は100μg/mlのキメラ7E3 Fab又は100μg/mlのキメラ7E3 Fab又は100μg/mlのキメラ7E3 Fab又は100μg/mlのキメラ7E3 Fab又は10 cAM−1の発現を増加させ、従って、PMNに対する付着を増加させるための陽性対照として、TNFαを用いた。データは、三連の測定の平均±SEMを示す

発明の詳細な説明

本発明のキメラ免疫プロブリンは個々のキメラ免疫グロブリン重鎖とキメラ免疫グロブリン軽鎖とを含む。キメラ重鎖は、ヒト重鎖定常領域に連結した(例えば、GPIIb/III a 受容体に特異的な抗体等の血小板特異的な非ヒト抗体の重鎖出来の)非ヒト抗原結合領域を含む。キメラ軽鎖は、ヒト軽鎖定常領域に 連結した(例えば、非ヒト抗体の軽鎖出来の)非ヒト抗原結合領域を含む。 本発明の免疫グロブリンは一価、三価、又は多価であってもよい。一価の免疫 グロブリンは、キメラ軽鎖とジスルフィド橋で結合したキメラ重鎖から形成され るダイマー (HL) である。二価の免疫グロブリンは、少なくとも1個のジスル フィド橋で結合した2個のダイマーから形成されるテトラマー (H, L;) である 。多価の免疫グロブリンは、例えば、凝集する重鎖定常領域 (例えば、μ重鎖定 常領域)を用いて作製することもできる。Fab、Fab'又はF(ab'); のようなキメラ免疫グロブリン断片も作製することができる。 キメラ免疫グロブリンの非ヒト抗原結合領域は、値小板に特異的な免疫グロブリンから誘導される。好ましい免疫グロブリンは個小板のGP11b/111a 受容体に特異的なものであり、糖タンパク質GP11b/111a受容体複合体 特喪平11-511120

に結合するリガンドをブロックすることができるものである。

血栓症は、血質態の障害部位における血小板の吸殺で始まる。血小板の吸着は ルブラント因子、コラーゲン、フィブロネクチン、ピトロネクチン、ラミニンの ようなものに結合する血小板表面受容体によって媒介される。血小板の吸籍によ 及びトロンピンなどのアゴニストに応答して、血小板の活性化が起こる。语性化 ⅠⅠⅠa)が線縠されることになる。活性化血小板上のCPIIb/IIIaは 次いでフィブリノーゲンに結合することができるようになり、これは血小板凝 、窈鉾された内皮下層にある細胞外マトリックスタンパク質、例えばフォンウイ り、血小板の川層が形成される。続いて、エピネフリン、ADP、コラーゲン、 により、血小板表面で朝タンパク貿GPIIb/IIIa受容体(GPIIbノ

る原因となる。従って、フィブリノーゲン又はフォンウイルブラント因子のよう **ーゲン等の分子とGPIIb/IIIaの和互作用を妨害することができる治療** 利開発のための魅力的な標的とする。さらに、抗GPIIb/IIIaキメラ抗 杵は凝集のない血小板吸着が止血の維持に貢献することから、鉛ましいことであ パク質へのG P 1 1 1 b / 1 1 1 a の結合も、個小板を交給架橋しそして凝集させ な吸剤性分子のGPIIb/IIIaへの結合が他小板の凝集の原因となるのは 体を用いることにより、活性化された血小板の凝集を、血小板の初期吸箱を妨害 することなく、別書することができると別待される。仙小板凝集のこの選択的別 **坂を城介することができる。フォンウイルブラント因子のような他の吸締性タン** 、血栓形成の共通のステップであり、GPIIb/IIIa受容体をフィブリノ

られる。欧州特許山廟第0,205,207号、第0,206,532号及び第 0,206,533号を参照せよ。これらの教示は、参考により本明細曽に合体 される。7E3坑体(又は同一又は機能的に同等なエピトープに対し反応性を有 する抗体) は、それがGPIIb/III3受容体の複合体型に特異的であると いう県山で特に好ましい。116又は111a成分に特異的なもののようなGP 血小板特異的抗体として適当なものの例としては、7E3及び10E5が挙げ | | 1 b / 1 | 1 a 受容体(7 E 3 により認識される抗原)に特異的な他の抗体も

783,330号)のような血小板 α グラニュール版タンパク質 CMP-140 更川することができる。他の仙小板抗原に特異的な抗体を川いることができる。 例えば、S 1 2 抗体(J<u>. Biol. Chem.</u>, <u>259:</u>9799-9804(1984); 米国特群第 4, に対し反応性を有する抗体を使用することができる。

キメラ抗体の抗原結合領域は、非ヒト起源の免疫グロブリンから誘導すること ができる。ネズミ起源の抗原結合領域が好ましい。それは他小板、そして特にG PIIb/IIIa受容体に対するネズミ抗体は人手可能であり、あるいはネズ ミ系で作製することができるからである。他の動物やげっ歯類は抗原結合領域の

非ヒト免疫ゲロブリンの重顕由来の可変領域を含む少なくとも1つのキメラ重鎖 539号、欧州特胜第0,239,400号、英国特群第2,188 638号; Adair et al., 国際公開第91/09967号パンフレット; Julli [fe et al., 国際公開第91/0996号パンフレット)。別の態様では、キ メラ免疫ゲロブリンは、ヒト重鍛定常領域の少なくとも一部分に連結されている 、及びヒト軽鍜定常領域の少なくとも一部分と共有結合している非ヒト免疫グロ 異的又は選択的抗原結合をするのに十分な非とト起源の他小板特異的な免疫グロ はそれらの部分を少なくとも含んでいる(参照、例えば、Winter,米国特許第5 <u> 羽の起源となる(参照、例えば、Newman et al., Bio/technology, 10</u>: 1455-146 ブリンの一部、例えば非ヒト免疫グロブリン由来の1個以上の相補的決定領域又 可変領域及び定常領域の他の組み合わせも可能である(参照、米団特許第5, 1 1(1992)]。一つの態様においてはキメラ免投ゲロブリンの抗原結合領域は、特 ブリンの軽鉛由来の可変領域を含む少なくとも一つのキメラ軽鉛を含んでいる。 69,939号)。

は5個のアイソタイプ、アルファ、デルタ、イプシロン、ガンマ、又はミューの いずれかから選択することができる。さらに、祖々のサブクラス(所鎖の1gG サブクラスなど)の重鎖は異なるエフェクター機能を担っている。従って、所究 の重鍛定常領域を選択することにより、所引のエフェクター機能を有するキメラ **抗体を作製することができる。好ましい定常領域はガンマ1(1gG1)、ガン キメラ抗体の定常領域はヒト免疫グロブリン山米のものである。重鎖記幕領域**

マ3(1gG3)及びガンマ4(1gG4)である。軽鎖定常領域はカッパ型と ラムダ型とがあり得る。

単結した非ヒト起源の血小板特異的な可変領域の少なくとも機能的部分(例えば 一般に、キメラ抗体は、キメラ免疫グロブリンの軽鎖及び重鎖成分のおのあの に対し、ヒト定常領域の少なくとも一部をコードする第二のDNAセグメントに 、連結セグメントと共に機能的に配列された可変領域)をコードする第一のDN

それぞれは、発現ベクター中に組み込まれ又は挿入され、融合遺伝子を発現可能 な形で含む発現ベクターができあがる。一つの態様では、抗原結合領域を含むD N A を介入配列を介して定常領域に共有結合させる。別の態様では、1 個以上の 介入配列を欠いている構築物を構築し取得することができる。次に、遺伝子産物 を発現することができる受容細胞をこの遺伝子でトランスフェクトする。トラン スフェクトされた受容細胞を、取り込まれた遺伝子の発現が行われるような条件 下で培養し、そして発現された免疫グロブリン又は免疫グロブリンの鎖を回収す Aセグメントを含む融合遺伝子を調製することにより作製される。融合遺伝子の

産生するリンパ系細胞から得ることができる。例えば、GPIIb/IIIa受 めの免疫ゲロブリン可変領域の材料を提供する。他のゲッ혊類細胞系も入手可能 融合ハイブリッド細胞を形成させ、該ハイブリッドをクローニングし、そして血 容体に対する抗体を産生するハイブリドーマ細胞系は、本発明のキメラ抗体のた である。細胞系はゲッ歯類動物にヒト血小板又はGPIIb/IIIa受容体含 有成分又は血小板の一部をチャレンジし、抗体産生細胞とミエローマ細胞系との 小板又は粘タンパク質11b/111a受容体に対する抗体を産生するクローン 18軽鎖及び18重鎖の可変領域をコードする遺伝子は、血小板特異的抗体を を選択することにより作製することができる。

定常領域は、標準的クローニング技法によりヒト抗体産生細胞から得ることが できる。又は、二つのクラスの軽鎖及び五つのクラスの重鎖を表す遺伝子がクロ ーニングされたので、ヒト起源の定常領域はこれらのクローンから容易に入手す ることができる。F(ab')』及びFabなどのキメラ抗体結合断片は、切断

(ab') 』重鎖部分をコードするキメラ遺伝子は重鎖のCH,ドメイン及びヒン ジ領域をコードするDNA配列を含むであろう。また、このような断片はキメラ 免疫グロブリンの酵素的切断によって取得することができる。例えば、パパイ 型でキメラ重鎖遺伝子を設計することにより作製することができる。例えば、

ン又はペプシンによる切断により、それぞれFab断片又はF(ab')。断片 を作製することができる。

ク質合成の阻害をブロックする。この二つの選択方法は、二つの異なる DNA ベ B p t 遺伝子を発現する細胞のみが生き残ることができる。 n e o 遺伝子の産物 は、奥核細胞中での抗生物質G418及び同クラスの他の抗生物質によるタンパ **及び(ii)Tn5からのホスホトランスフェラーゼ遺伝子(neoと命名)が** 挙げられる。 g p t を用いる選択は、この遺伝アによりコードされる酵素のプリ ンヌクレオチド合成のため基質としてキサンチンを利用する能力に基づく。類似 の内因性酵素は利用できない。 キサンチン及びイノシンモノホスフェートのキサ クターに乗せて真核細胞中に導入された免疫グロブリン餅遺伝子の発現を選択す 好ましくは、キメラ軽鎖及びキメラ重鎖(又はそれらの部分)をコードする鼠 **含選伝子は受容細胞を同時トランスフェクトするために使用することができる**ニ 遺伝子――細菌系での選択のためのもの及び真核細胞系での選択用のもの――を 含んでいる。ここで各ベクターは異なる対の遺伝子を含んでいる。これらのベク ターにより、細菌系で融合遺伝子の産生及び増幅を行い、続いて真核細胞に同時 トランスフェクション及び同時トランスフェクトされた細胞の選択を行う。細菂 系で選択可能な遺伝子の例としては、アンピシリン耐性を与える辺伝子及びクロ ラムフェニコール耐性を与える遺伝子が挙げられる。真核細胞のトランスフェタ **つの異なる発現ベクター中でアセンブルする。各ベクターは、二つの選択可能な** ントの選択のための2つの選択可能遺伝子としては、次のものが好ましい。(i ンチンモノホスフェートへの転換を遮断するミコフェノール酸を含む培地中で、) キサンチンーゲアニンホスホリポシルトランスフェラーゼ週伝子(gpt)、 るために同時に又は逐次的に用いることができる。

好ましい受容細胞系はミエローマ細胞である。ミエローマ細胞は、トランスフ

ル化のための機材を有している。特に好ましい受容細胞はSP2/0のような I B 一非確生ミエローマ細胞系である。これらの細胞系は、トランスフェクトされた免疫グロブリン型G T によりコードされる免疫グロブリンのみを生産する。ミエローマ細胞は培地で増殖させることもできるし、マウスの腹膜内において増殖させることもできるし、マウスの腹膜内において増殖させることもできる、この場合分泌された免疫グロブリンは腹水から得ることができる。Bリンパ球のような他のリンパ系細胞またはハイブリドーマ細胞も好適な受容細胞となり得る。

免投グロブリンをコードする遺伝子を含むベクターでリンパ系細胞をトランスフェクトする方法は数値ある。DNAをリンパ系細胞に導入するための好ましい方法は、世気労孔法である。この方法では、取り込まれるDNAの存在下に受容細胞を電気パルスにかける。例えば、Potter et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 81:7161(1984)を参照。DNAを導入する別の方法は、プロトブラスト融合法である。この方法では、キメラ1g道伝子を含む組み換えプラスミドを持つ細菌の細胞染を剥がすためにリゾチームを使用する。得られたスフェロプラストをミエローマ細胞とボリエチレングリコールを用いて融合する。プロトプラスト暗合法決減能にトランスフェクタントを選択し単離する。DNAを多くの細胞タイプに将入するために使用できる別の技術は、リン酸カルシウム沈澱法である。

キメラ免疫グロブリン辺伝子は、細菌や酵母などの非リンパ系細胞においても 発現させることができる。細菌内で発現させた場合、免疫グロブリンの重鎖と軽 鉛は封人体の一部となる。従って、これらの鎖は単離し精製した後、機能的免疫 グロブリン分子の中に組み立てられなければならない。大腸菌における発現につ いては、大腸菌からシグナル配列を含む融合蛋白として分泌させることを含めて 、他の方法も利用できる(例えば、Pluckthun, A., Bio/Technology, 9: 545-55 1(1991); Skerra, A. et al., Bio/Technology, 9: 545-55 血小松特異的キメラ免疫グロブリンの有111性

(18) 特表平11-511120

本発明の血小板特異的キメラ抗体は抗血栓治療剤として有用である。本発明のキメラ抗体(またはそれらの断片)は、たとえば血栓を行する患者や血栓形成の を験がある患者の血小板凝集や血栓形成を抑制する目的に使用することができる。 本発明の抗体はまた、血小板凝集によって引き起こされ、血栓形成や血栓消形 成に先立ち起きることがある血流の変化(例えば、周期性血流変動)を抑制する 目的にも使用することができる。本発明の抗体は血栓形成または血栓再形成(再 閉塞)の予防を図る又は最小にする様々な状況において使用することができる。 さらに、本発明の抗体は狭窄または再狭窄の抑制(減少、遅延、または予防)を 図る様々な状況において使用することができる。

たとえば、冠状動脈疾患を有する患者やその危険がある患者は、血質の閉塞、再閉塞、狭窄、および/または再狭窄を抑制する目的で本発明の抗血小板キメラ抗体又は抗体断片(たとえば抗GP11b/111aキメラ抗体、又は好ましくはキメラ7E3 FabやF(ab'),など酸抗体の断片)の行効用投与が姿勢しさる。

本務明の抗体は、たとえば肺薬栓症、一過性虚血発作(TIAs)、深部血質 血栓症、冠状動脈パイパス術、人工介または人工血質(たとえば自家、非自家、 または合成血管移植の場合)の挿入手術又は血管(冠状岩しくは末梢)の限制に おける血栓予切の目的で個体(たとえばヒトなどの哺乳助物)に投与することが できる。本発明の抗体は、冠状動脈介入手術(たとえば血管形成筋、ステントの 配置、ステントの配置を伴う血管形成筋、血管移植)又は他の血管介入手術(た とえば未梢ステントの展開、人工介岩しくは人工血管の挿人(自家、非自家、岩 しくは合成血管移植の場合等))の筋前、筋中及び/又は筋後の血小板凝集およ び血栓症を予防する目的で個体に投与することもできる。本発明の抗体は、例え ば、パルーン法、冠状動脈切除筋、レーザー血管形成筋などの適当な方法によっ て実施される血管形成筋を受けた個体に投与することができる。抗体は血管形成 紡にたむち投与(血管形成筋が受けた固体に投与することができる。抗体は血管形成 形成術後に投与してもよい。上記処職により血栓症を予防することができるので、死亡、心筋梗塞、またはPTCAや冠状動脈バイパス術を要する再発性虚血活

なる。他の血管介入手術(たとえば末梢ステントの展開、人工弁若しくは人工血 質の挿入(自家、非自家、または合成血管移植の場合等))による虚血発作や合 併症を長期的に低下させること又は予防することも、該手術前、手術中及び/又 とえば血管形成術、ステントの配置、ステントの配置を伴う血管形成術、血管移 植)に伴う虚血発作や合併症の発生率を長期的に低下させるという利益をもたら しうるが、この発生率の低下は狭窄や再狭窄の減少、遅延、または予防の指標と 作(急性虚血発作)などの血管形成術に伴う血栓症合併症の発生率を低下させる ことができる。また、上記処置は、死亡、心筋梗塞、またはPTCAや冠状動脈 パイパス術(血管再生術)を要する再発性虚血発作などの冠状動脈介入手術(た は手術後に本発明の抗体を投与することにより違成可能である。

TCA)に先立ち抗血小板キメラ抗体(キメラ7E3 Fab断片)をアジュバ (生体外血小板凝集測定法で測定) を低下させた。実施例4および実施例5に示 した実験結果から、血小板GPI1b/IIIaの阻害とc7E3抗体(Fab ント療法で投与したところ、出血時間を延長させ、アゴニスト誘導性血小板凝集 断片)による凝集抑制はヒトにおける生体内抗血栓作用をもたらすものと思われ たとえば実施例4に示すように、血管形成術(経皮経管的冠状驯脈形成術、

形成術を受けて剥離閉鎖(再別塞)の危険が高まっている患者にキメラ7E3抗 体所片を投与すると、剥離閉鎖(再閉塞)が予防され、急性虚血発生率を低下さ せうることがわかる。実施例7でさらに説明するように、血管形成術を受けて剥 **雛閉鎖(再閉塞)の危険が高まっている患者にキメラ7E3抗体断片を投与する** と、後で起こりうる再狭窄を減少させたり遅延させたり及び/又は予防すること の結果を実施例6および実施例7に示した。実施例6に示したデータから、血管 キメラ7 E3抗休断片の投与に関する無作為化二重盲検プラセボ対照比較試験

ができる。

率が低下するが(実施例7参照)、この長期的効果はこれまで見られなかったも 抗GPIIb/IIIaキメラ抗体断片を投与すると非急性虚血合併症の発生 のである。GPIib/111a受容体に選択的に結合する他の化合物又は作用

剤を用いて狭窄や再狭窄を予防または減少させることによって非急性虚血合併症 ては、GPIIb/IIIaアンタゴニスト、免疫グロブリン系若しくは非免疫 、それらの類似体、および核酸や核酸類似体などが挙げられる。例えば、冠状勁 **脈疾患を有する患者やその危険がある患者は、GPI1b/111a受容体に選 択的に結合することで血管の閉塞、再閉塞、狭窄、および/または再狭窄を抑制** の発生率を下げるという臨床効果を得ることができる。また、これらの比合物の 投与により閉塞や再閉塞を予防することもできる。これらの化合物の具体例とし グロブリン系ペプチド又はタンパク質(たとえば合成のものや組み換え体など) する化合物の有効量投与が萎効しうる。

値√板糖蛋白質GPI1b/111a(CD41/CD61とも称する)は、構 造的及び免疫学的特性を共有するインテグリン受容体ファミリーに属する。GP | I b / I I I a に密接に関連するインテグリンは、ビトロネクチン受容体(α , β,, CD51/CD61とも称する)であり、GPI1b/II1aと同--の である。ビトロネクチン受容体は、内皮細胞及び血管平滑筋細胞等の細胞で(及 びより少ない範囲に、血小板で)発現しており、種々の細胞外マトリックス蛋白 1 b / I I I a のアンタゴニスト、免疫グロブリン若しくは非免疫グロブリンペ プチド又は蛋白質(合成、組み換え等)、それらの類似体並びに核酸又は核酸類 1つの態様において、血管の狭窄及び/又は再狭窄は、GPIIb/111a 及びav βュと称するどトロネクチン受容体に結合する化合物又は作用剤(G P l βサブユニット (即ち、β3) を用いるが、異なるαサブユニットを有するもの 以体等)を予防的に又は治療的に投与することにより、肌害することができる。 質(ビトロネクチン、フィブロネクチン、フォン ウイルブラント (von Wi

コラーゲン、ペルレカン等)への接着を媒介する。GPIIb/IIIaとビト ロネクチン受容体とのホモロジーは、GPIIb/IIIaに対するモノウロー ナル抗体7E3が、内皮細胞で発現したビトロネクチン受容体にも結合する程度 llebrand) 因子、フィブリノーゲン、オステオポンチン、トロンボスポンジン、 に十分である (実施例10)。

血管壁の傷害により、細胞の活性化及び増殖の様々なメディエーターの放川を

血小板山氷成長因子等の成長因子類及びサイトカイン類等)の放出を導く。炎症 性サイトカインは、眩領域に落俄するマトリックス蛋白質(コラーゲン、オステ **血質平滑筋細胞、内皮細胞、マクロファージ、線維芽細胞及びその他の炎症性細** 胞が絃部位に移動し、血管内腔を狭める(狭窄又は再狭緯)病変(アテローム等 裁而事象は、血栓症並びに傷害部位で細胞増殖および移動を刺激する他の因子(導く。凝固に関与する血小板凝集、血小板脱顆粒、転位(inversion)及び血小板 オポンチン、ビトロネクチン等)の産生を誘導する。細胞移動が引き起こされ、

ανβ,インテグリン又はビトロネクチン受容体は、偽曺の部位への細胞(内皮 細胞等)の移動に関わる。 a・β ; は、アテローム性動脈硬化の寂変に存在するど トロネクチン、オステオポンチン又は他のマトリックス蛋白質等の細胞外マトリ ックス蛋白質に結合する。ビトロネクチンに結合した場合等の a・β, 受容体のク ロスリンクは、移動/活性化シグナル並びに移動を促進する物質の産生を開始す ることができる。血質内腔を狭める再狭窄は、血栓症的事象を導く

惟で、血栓形成及び急性臨床事象を予防する血管壁を不導態化することができる と結論することは合理的である。従って、凝固に関わる血小板装面事象等の他の laとα·β.の両方と反応し、それらの機能をNI害する作用剤(c 7 E 3 F a りのごとき抗体等)の投与は、血小板凝集、脱顆粒及び転位を阻害することが可 特別な理論により結合することを期待するわけではないが、G P 1 1 b / 1 1 事象を、低減又は予防することが可能であり、形成した血栓の肌及び放出した 他の因子(成長因子類及びサイトカイン類等)の風の低下並びに細胞の増殖、移 別及び病変形成のNI背を導く。キメラ抗GPIIb/IIIa抗体断片の投与で **観察された(実施例7を参照)非急性虚血性合併症の低減により示されたように** 、先例のない長別にわたる恩並に基づき、血小板GPIIb/IIIaと内皮細 間に存住する α, β,インテグリンとに反応し、それらの機能を阻害する作用剤(Fabのごとき抗体等)の投与は、冠動脈介入術の非急性虚血性合併 GPIIb/IIIa及びピトロネクチン受容体に結合するFv、Fab、Fa 症(茂手術後約3~6月後の後期臨床町象等)を低減又は予防できる。例えば、

5、米国特群第4,946,778号明制群及びBird, R. E. 5、Science, 242 欧州特許第0, 239, 400号B1を参照のこと。 電長新化抗体に関するNewm an, R.ら、BioTechnology, 10: 1455-1460(1992)並びに単鎖抗体に関するLadner 好適な抗体は、ポリクローナル又はモノクローナルであってもよく、抗体又は 色投グロブリンという川語は、ポリクローナル抗体又はモノクローナル抗体の高 キメラ、ヒト化又は霖長類化(C D R 移栖)抗体並びに 2 以上の種山米の部分を 023号B1;Winter、米国特許第5, 225, 539号明細書;及びWinter、 米国特許第4, 816, 567号明細暦:Cabilly 5、欧州特許第0, 125. **方を含む意味である。また、抗体又は免疫グロブリンという川滸は、単鎖抗体、** 含むキメラ又はCDR移植単鎖抗体をも含む意味である。例えば、Cabillyら、 b'及びF(a b')。断片等の抗体又は抗体断片を投与することができる。 : 423-426(1988)も参照のこと。

E3抗体又はキメラ7E3抗体を用いることができる。別の態様において、投与 対象の抗体は、7E3抗体により結合されるGPIIb/IIIa及びピトロネ **クチン受容体の同一の(又は機能的に同等の)エピトープと反応できる。例えば** GPIIb/IIIa及びビトロネクチン受容体へのモノクローナル抗体1E 例えば、GPIIb/111a及びビトロネクチン受容体に結合するネズミ7

3の結合を遮断する抗体を用いることができる。好ましい態郁において、かかる Ia及び内皮細胞上のビトロネクチン受容体に対して、例えば、少なくとも約5 0×10'M'、より好ましくは少なくとも約1.0×10"M'で高靱和性を 交差反応性抗体又はその──部(Fab断片等)は、血小板上のGPIIb/II 有する。

子の一部等)に対して装起させることが可能である。免疫化抗原の調製並びにポ リクローナル抗体及びモノクローナル抗体の産生は、いかなる好適な技術を用い て行なってもよい。種々の方法が記載されている(例えば、米国特許第5,33 Ι a 若しくは α, β, 又はそれらの構成鎖、特にβ, 鎖、前記分子若しくは合成分 かかる抗体は、適当な免疫原(他小板、単離及び/又は精製GPI1b/1 6, 6 1 8 時明細路(Coller): Kohler ら、Nature, 256: 495-497(1975)とEur.

Supplement 27, Summer'94), Ausubel, F. M. ら編集、(John Wiley & Sons:N J. Immunol. 6: 511-519(1976); Milstein 5、Nature, 266: 550-552(1977);K , 1988, Antibodies: A Laboratory Manual, (Cold Spring Harbor Laboratory: Cold Spring Harbor, NY): Current Protocols In Molecular Biology, Vol.2(oprowski ら、米国特許第4,172,124号明細魯; Harlow, E. とD. Lane ew York, NY), 11 章、(1991)を参照)

ト啓解を促進させたりする目的で、単独で個体(たとえばヒト)に投与してもよ いし、プラスミノーゲン活性化剤(たとえば組織プラスミノーゲンアクチベータ **血小板が凝集すると凝固カスケードが活性化され、さらに安定なフィブリン網** 状構造と閉塞性クロットができるが、これらは血栓溶解剤で溶解させることがで きる。本務明の抗体またはGPIIb/IIIa受容体に選択的に結合する化合 物は、たとえば血栓溶解後に起こりうる再閉塞を予防または減少させたりクロッ 一、ウロキナーゼ、ストレプトキナーゼ、組み換え組織プラスミノーゲンアクチ

な蟲および/または狭符または再狭窄を遅延または予防するのに十分な囂で、血 栓溶解剤、抗トロンビン剤、抗凝固剤、または抗血小板剤の投与の前、同時、ま ファリン)などの抗血小板剤とともに投与してもよい。上記化合物、抗体または その断片は、閉塞または再閉塞を引き起こしうる血小板凝集を予防するのに十分 ン、ヘパリン、ヒルローグ、ヒルジン、またはクマリン抗凝固剤(たとえばワー ペーター)、抗凝固剂(たとえば抗トロンビン剤)などの血栓溶解剤やアスピリ たは後に投与することもできる。

防に十分な量など目的の治療効果を得るのに十分な量)の化合物、抗体または抗 体断片を、無菌生理食塩水などの薬学的に許容されるビヒクルとともに非経口的 に、好ましくは静脈内投与によって、投与することができる。また、緩衝媒体を NF)などさらに別の添加物を含むこともできる。抗体は単回投与してもよいし 有効量(すなわち血小板凝集を抑制することによって血栓形成または再形成を 抑制するのに十分な量や狭窄、再狭窄、または虚血発作の減少、遅延、または予 添加してもよい。抗体処方は、安定剤(たとえばポリソルベート80、USP/

できる。投与量は臨床症状、個体の体重、他の薬物(たとえば仙柃溶解剤)の投 ばポリマーまたはパッチ送達系による)など適当な方法によって投与することも 連続投与してもよいし、複数回輸液役与(たとえばボーラス注射後に連続輸液 を行なう)してもよい。あるいは、該化合物または抗体は放出削御機構(たとえ 与の有無など様々な要素によって決まる。

/111a受容体が非常に高密度で存在し(베小板1個あたり受容体約80,0 れらに対する抗体を生成した後に、正常より短時間に網状内皮系によってそれら を消失させようとすることに起因するものである。血小板表而上にはGPIIb 抗血小板抗体を使用する療法を繰り返すと、薬物に関連する血小板増加が引き 起こされることがある。これは、生休が抗体被覆仰小板を異物として認識してそ ×10 個)、血小板増加は抗血小板抗体療法の重要な合併症となっている。キ 00 個)、多数の血小板が循環しているので($1 \mu 1$ あたり約 $0.25 \sim 0.$

メラ抗血小板(たとえばGPIib/II1a)抗体を使用すればこの問題を盼 止することができる。本発明のキメラ抗血小板抗体は、他の方法では抗血小板抗 体投与に伴う発生の可能性がある血小板増加を抑制(減少または予防)すること ができる。たとえば、キメラ7E3 Fabを投与すると、血小板増加はほとん ど見られていない(たとえば実施例6および実施例7参照)

生率が驚くほど低下する(たとえば実施例4および実施例7参照)。 仙小板と結 そのキメラ抗体は同じエピトープに対するとト抗体と機能的に区別できなくなる したがって、本発明のその他のキメラ抗血小板抗体もネズミ抗原結合領域を有 Fabの可変領域の免疫原性という観点から、ネズミの場合より誘導免疫の消 合したネズミ抗血小板キメラ抗体成分の大部分は、たとえばGPI1b/111 次に、キメラ7E3 Fab抗体断片をヒトに投与すると、特にネズミ7E3 a 受容体を介して血小板表而に結合して免疫系のアクセスを不可能にする結果. しているにも関わらずやはり免疫原性を示さない。

この目的のためには、一般に抗体断片が好ましい。上記のように、キメラ重鎖週 伝子の切断型を設計して免扱シンチグラフィー画像化川キメラ免疫グロブリン断 本発明の血小板特異的キメラ免疫グロブリンは血栓の画像化にも有川である。

テクネチウム、"' インジウムなどの放射性同位体で標 い。すなわち、ヒト以外の血小板特異的可愛領域とヒト定常領域(好ましくは切 断されたもの)とメタロチオネインなどの金属結合タンパク質由来の金属結合ド メインとを育するタンパク質としてキメラ免疫グロブリンを設計することができ 體して放射免疫シンチグラフィー剤を作製することもできる。あるいは、放射金 **脳粘冷(キレート化)ドメインをキメラ抗体部位に作製して標識部位としてもよ** 片(たとえばFab、Fab'、またはF(Ab')。)を作製することができ る。これらの分子を直接、またはDTPAなどの結合キレート化剤を用いて、 ∃ウ森、319女殊、1

| 記記値小板符異的キメラ免疫ゲロブリンまたはその断片を血栓を有する疑いの

ある患者に投与する。標識免疫グロブリンの血栓部位局在化に十分な時間が経過 した後で、慄讌剤から発生するシグナルをガンマカメラなどの光学的走査装置を Hいて検Hする。次いで、検Hされたシグナルを血栓画像へと変換する。得られ た画像により、生体内の血栓の位置を知り、適当な治療法を計画することが可能 以下、裏施例により本港町をさらに詳細に説明するが、本港町はこれらの裏施 例に何ら限定されるものではない。

血小板特異的キメラ1gG4の作製

領域の間のゲノムにおける連鎖を利用して行なった。J領域DNAプローブを用 いてゲノムライブラリーをスクリーニングすることで、J領域に結合したDNA を単離することができる。生殖系列配置(再配列されていないもの)状態のDN Aも」プローブにハイブリダイズするが、可変領域配列とは結合せず、単離クロ ||変領域と機能的再配列(および発現)させた18選伝子の対応するJ(連結) 7 E 3 ハイブリドーマからの重鎖および軽鍛退伝子の可変領域クローン化は **ーンの制限酵素分析によって同定することができる。**

特喪平11-511120

ブリドーマ中で犯規されているか否かノーザンブロッティング分析で調べた。狢 マウス骨髄腫細胞にトランスフェクトして抗体産生の有無を調べた。次に産生細 したがって、クローン化は、J--ヒJ・を川いて所配列重鎖および軽鎖遺伝アか ら可変領域を卓織するやり方で実施した。これらのクローンの配列が7 E 3 ハイ 現された配列を含むクローンをヒト定常領域を保持する発現ベクターに導入し、 抱から産生された抗体の結合特異性と機能性を7E3ネズミ抗体と比較した。

)に寄託した。生存性試験で良好な結果が得られた後、寄託番号HB8832が **細胞系誘導体ネズミハイブリドーマ7E3を19854:5月30日付けでAmer** can Type Culture Collection (12301 Parklawn Drive, Rockville, MD 20852 付与された。

B. 材料および方法

特記ないかぎり、以下に示す用と百分率はいずれも肌肌数であり、禍度の単位 は摂氏である。

頂鎖ゲノムライブラリーの樹籎

行なった。5×5×6、50%ホルムアミド、2×デンハルト試験、200µg Biotech 社製パッカジーン (Packagene) を用いてイン・ビトロでファージ粒子 mペトリⅢ1枚あたり約30,000個のプラーケ密度で直接スクリーニングを ブを用いて EcoRI消化7 E3 DNAのサザーンブロッテイング分析を行なっ た。この断片は7月3重鎖再変領域週伝子を含んでいる可能性が高かった。7月 3ハイブリドーマ細胞から高分子費 DNAを単離し、制限エンドヌクレアーゼ E coR1で完全消化した。次いで、DNAをO.7%アガロースゲル上で分両し 、3~4kbのサイズ範囲のDNAをゲルから直接単離した。フェノール/クロ ロホルム抽出とセファデックスG-50ゲル濾過を行なった後、上記3~4kb 7E3ハイブリドーマから虽鎖可変領域を単離するために、ファージラムダベ たところ、再配列重鎖廃位に相当する位置に単--の3,5kbバンドが検出され 断片をラムダgt10アーム(Promega Biotech, Inc. 製)に連結し、Promega P 標識 J , プローブを用いて 150 m クター g t 1 0 を用いてサイズ分画ゲノムライブラリーを杮獲した。 J m プロー に封入した。このライブラリーにつき、゛

特表平11-511;20

ノm I 変性サケ精子DNA中、42℃で18~20時間にわたりプラークハイブリダイゼーションを行なった。最後に0.5XSSC、0.1%SDS中、65℃で洗浄した。オートラジオグラフィー実施後に陽性クローンを同定した。

軽鎖ゲノムライブラリーの構築

7 E 3 軽鎖の可変領域を単離するために、ラムダベクターE M B L ー 3 中にゲノムライブラリーを構築した。高分子盤 D N A を制限エンドヌクレアーゼ S a u 3 A で部分消化し、10~40%ショ糖密度勾配上でサイズ分画を行なった。18~23 k b の D N A 断片を E M B L ー 3 アームと連結し、パッカジーン (Pack agene)を用いてイン・どトロでファージ粒子に封入した。このライブラリーにっき、 J・プローブを用いて 150 m m ペトリ 皿 1 枚あたり 3 0,00 個のブラーク密度でスクリーニングを行なった。ハイブリダイゼーション条件と洗消条件は重鎖ライブラリー構築の場合と同じである。

NAプローブ

マウス重鎖」。プローブは、J3セグメントとJ4セグメントの両者を有する 2kbのBamHI/EcoRI断片である。マウス軽鎖」、プローブは、5つ のJ.セグメントをすべて有する2.7kbのHindIII断片である。Amers のJ.セグメントをすべて有する2.7kbのHindIII断片である。Amers Mam, Inc.社から入手したキットを用いるニックトランスレーションにより。P 機識プローブを作製した。セファデックスGー50カラムを用いる遠心分離により遊離フレープを作製した。上記プローブの比話性は約10°cpm/μ8

ノーザンプロッテインが分析

15 μ gの全細胞R N A を 1 %アガロース/ホルムアルデヒドゲル上の電気泳動に付し (マニアティス与 (Maniatis, et al.)、Molecular Cloning)、ニトロセルロースに移した。プロットを50%ホルムアミド、2 Xデンハルト液、5 x S C、および200 μ g/m l 変性サケ精子D N A 中、4 2 ℃で10時間にわたりニックトランスレートD N A プロープとハイブリダイズさせた。最終洗浄条件は0、5 x S S C、0、1 % S D S、6 5 ℃とした。

エレクトロポーレーションを用いるDNAトランスフェクション

臭化エチジウム/塩化セシウム勾配中で平衡状態に避するまで遠心分離を2回 行なうことによって、トランスフェクトさせようとするプラスミドDNAを精製 した。氷上で10~ 50μ 8のプラスミドDNAをPBS懸髑8× 10° SP2////O細胞に添加し、この混合物をバイオラッド社(Biorad)製エレクトロポーレーション装置に入れた。エレクトロポーレーションは200ボルトで行ない、 11π 806 穴マイクロタイタープレートに置いた。48時間後に適当な薬物選択を行ない、<math>11~2週後に薬物抵抗性クローンを同定した。

抗体産生量の定量

精製 I g C を用いて求めた標準曲線を利用し、粒子濃度蛍光免疫測定法 [ジョリーち (Jolley, M. E. et al.)、 J. Immunol. Meth. 67:21(1984)] により組 維培薬上溶の I g C タンパク質含有量を測定した。ヤギ抗ヒト I g G F c 抗体被覆ポリスチレンビーズおよびフルオレセインコンジュゲート化ヤギ抗ヒト I g G F c 抗体を用いて、ヒト定常領域を有するキメラ 7 E 3 抗体の濃度を求めた の 測定は、自動装置 (Pandex Laboratories, Inc. 社)を用いて行なった。

血小板特異的キメラ1864抗体の精製

組織培養上清をダイアフローYM100限外濾過膜(Amicon社)で濃縮し、プロテインAセファロースカラムに負荷した。クエン酸ナトリウムのpH勾配6.5~3、5を用いてキメラ抗体をプロテインAカラムから溶出させた。精製抗体をダイアフローYM100限外濾過膜で濃縮した。抗体避度は280mにおける吸光度測定で求めた。

結合抑制度の測定

精製抗体(ネズミフE3抗体またはキメラ7E3抗体)を放射性ヨウ素機識7 E3抗体と競合させ、ヒト低小板結合度を比較した。クエン酸添加ヒト全価を1 875г pmで3.5分間遠心分離することで、高血小板含有血漿(PRP)を作製した。 『1標設て83.1 指電で18分間 を適当に希釈した精製が続に添加し、150 μ 1のPRPを添加することで反応を開始させた。製試験抗体に添加し、150 μ 1のPRPを添加することで反応を開始させた。 室温で1~2時間増進し、0.4 m 1のマイクロ遠心質内の30%ショ期中、1 室温で1~2時間増進し、0.4 m 1のマイクロ遠心質内の30%ショ期中、1 2 2,000gで4分間遠心分離することで、抗体結合血小板を遊離抗体から分離 特喪平11-511120

ガンマカウンターで 計削した。ヨウ素放射環讖7E3とキメラ7E3の間の値小板結合頗合の程度を 、ヨウ森標識7E31gGと米標識7E31gGの間の競合度と比較した。 した。仙小板/抗体ペレットを含む遠心管先端部を切断し、

精製7 E 3 抗体またはキメラ7 E 3 抗体をクエン酸処型ヒト企血に添加し、3 7°Cで10分間保温した。コラーゲンまたはADPによる陌性化を行なった後、 全価液集計(Chronolog Corp. 社)を用いて加小板磁集速度を測定した。

血小板特異的可変遺伝子領域のクローン化

J.およびJ.プローブをHいて約100万個のプラークをスクリーニングした 少なくとも3回のプラーク制製手順を繰り返した後、各陽性クローンのバクテリ オファージDNAを単鑑し、EcoR!(距鎖クローン)またはHindl!) 後、項鎖および軽鎖ライブラリーからそれぞれ数個の陽性クローンを単離した。 (軽額クローン) のいずれかで消化し、1%アガロースゲル上で分両した。

イブリダイズする3.5kbのEcoR1消化DNA断片を有する2個のクロー 類DNAプローブとハイブリダイズさせた。 照鎖については、 J・プローブとハ ンが得られた。J.プローブでは、3.0kbと6.0kbの2つのサイズクラ DNAをニトロセルロースに移し、ブロットを 」』(重鉛)または 」、の スのHindlil断片が同定された。

ずである。頂鎖座位または軽鎖座位にある非機能性DNA再配列は、発現されな いはずである。図1に、それぞれ7E3ハイブリドーマ山來の適当なサイズのm RNAとハイブリダイズする3.5kbのEcoR1推定頂鎖断片と6.0kb のHindlll推定軽鉛断片の存在の証拠となるノーザンブロッティング分析 化DNAは、上記いイブリドーマから単離したmRNAとハイブリダイズするは 7E3ハイブリドーマ山米の真性重鑽および軽鉛可変領域に対応するクローン **結果を示した。図1に示した手順で、サブクローン化断片をニックトランスレー** ションで P 隔蓋し、S P 2 / 0 (7 E 3 ハイブリドーマの融合相手) 山米の金 RNAを含むノーザンブロットとハイブリダイズさせた。3.5kbのEcoR

と組み合わせると、ネズミ7 E 3 抗体のものと類似の親和性と特異性を有する抗 記クローンが7E3ハイブリドーマ由来真性可変領域配列を有していることを示 **唆している。ただ、最終的な機能試験では、これらの配列を適当な定常領域配列** 国鉄断片は1 E 3 R N A 中の2 k b のm R N A とハイブリダイズしたが、S P n d 1 l 1 l 断片は7 E 3 R N A中の1 2 5 0 b pのm R N A とハイブリダイズし たが、SP2/ORNA巾ではハイブリダイズしなかった。これらはそれぞれ爪 劉mRNAと軽鎖mRNAの正しいサイズである。クローン化DNA断片は7 E 3ハイブリドーマ中で発現される配列を含んでいるので、これらのデータは、上 6. 0 k b の転鎖Hi 2/0RNA中ではハイブリダイズしなかった。同様に、 体が合成されることがわかる。

ベクターおよび発現系

7 E 3 ハイブリドーマからクローン化した推定軽顕および頂鎖 V 遺伝子を、呪 5kbのEcoR1断片で開換した。生じたプラスミドをそれぞれp7E3V к h C. к および p 7 E 3 V. h C. と 合名し、その構造を図2 A ~2 B に示した 844HneoJ7-IAVĸhCĸのI7-IA VĸHindlll断片を 7 E 3 山来の推定転鎖可変領域遺伝子に対応する6.0 k bのH i n d l l l 報 [サンち (Sun, L. et al.)、Proc. Natl. Acad. Sci. USA 84:214-218(1987 断片で盥換した。同様に、p S V 2 Δ H g p t 1 7 − 1 A V_" − h C ω の1 7 − 1A V. EcoRI断片を、7 E3 山来の排定頂鎖V 領域遺伝子に対応する3)] の発現ベクター中でヒト×およびG4定常領域遺伝子に連結した。pSV1

キメラ重鎖および軽鎖辺伝子を発現させるために、上記2つのプラスミドを同 時に非産生性マウス骨髄阻瘍細胞系 S P 2 / 0にトランスフェクトした。軽鉛プ ラスミドはG418抵抗性を付与し、頂鋼プラスミドはミコフェノール酸抵抗性

。これらの細胞系の組織培強上潜について、ヤギ抗ヒトIgG Fc抗体で被殺 を付与するので、各プラスミド山来の週伝子を保持発現するクローンを得るため の二重選択を行なうことができる。G418とミコフェノール酸に対する抵抗性 を有するコロニーから安定細胞系を樹立し、両薬物の存在下でこれらを維持した

したポリスチレンピーズおよび同じ抗体をフルオレセイン標識したものを用いる 粒子濃度蛍光免疫測定法により、抗体の有無を分析した。調べた最初の10種類 の細胞系から、約2μg/m1を産生する1つの細胞系(c − 7 E 3 F 6 と命名

)を選択し、さらに試験した。

血小板結合活性測定

プロテインAーセファロースカラムを用いてに一7E3F6抗体を精製した後、抗体を濃縮し、血小板結合活性測定でネズミ7E3IgGと比較した。図3に、永ズミ7E3とによって、まなまりに、放射標識7E3との血、本ズミ7E3とにかることを示している。結合曲線が重なり合うので、永ズミ7E3とキメラ7E3の結合特性は本測定基準では同じであることがわか。

c-7E3F6による血小板凝集の抑制

- 。cー7E3F6はADP誘導性血小板凝集も同程度に抑制する。
- 血小板結合と血小板凝集抑制の測定結果から次のことがわかる:
- (1) 7 E 3 ハイブリドーマから真の軽鎖可変領域遺伝子がクローン化された

および

- (2)とト定常領域でネズミ定常領域を置換しても、上記測定法で測定した7.
 - 3可変領域結合性や機能性には影響がない、

フィブリノーゲン被閥ビーズ測定

キメラc-7E3F6抗体は、抗体の血小板/フィブリノーゲン被覆ビーズ間 凝固抑制能力を測定する定性的機能測定において陽性であることがわかった [コ ルラーら(Coller, B<u>et al</u>.)、<u>J. Clin. Invest. 73:</u>325-338(1983)]。

実施例2

<u>キメラ1gG1および1gG3の作製</u>

17-1A重鎖または軽鎖可変領域断片を対応する7E3可変領域断片で階換

することによって、ネズミ7E3由来重鎖の可変領域をコードするDNAセグメントを、発現ベクターp S V 2 A H g p t 1 7 ー 1 A V₁ ー h C に および p S V 2 A H g p t 1 7 ー 1 A V₁ ー h C に および p S V 2 A H g p t 1 7 ー 1 A V₁ ー h C に および p S V 2 A H g p t 1 7 ー 1 A V₁ ー h C に [サンち (Sun et al.) 、Proc. Natl. Aca d. Sci. USA 84:214-218(1987)] 上に存在するとト y 1 および y 3 定常領域に連結した。生じたキメラ重鎖遺伝子をキメラ軽鎖遺伝子とともに S P 2 / 0 細胞におランスフェクトし、y 1, K および y 3, K 抗体を分泌する安定細胞系を樹立トランスフェクトし、y 1, K および y 3, K 抗体を分泌する安定細胞系を樹立

实施例3

ヒトにおけるキメラ7 E 3 F a bの用途に関する初期研究

キメラ7 E3Fab断片の作製

精製キメラ7 E 3 I g C (ガンマ1 重鎖、カッパ軽鎖)をタンパク分解酵素パパインで酵素消化することでキメラ7 E 3 (c 7 E 3)のF a b 断片を作製した。 該F a b 断片は他の消化断片や他の汚染成分(たとえばタンパク質、核酸、ウィルス)を含まない生成物を得るべく考案された一連の精製工程によって単離した。 最終生成物は、0.15 Mの塩化ナトリウムおよび0.01 Mのリン酸ナトリウム (p H 7.2)1 m l あたり 2 m g のモノクローナルキメラ7 E 3 F a b りウム (p H 7.2)1 m l あたり 2 m g のモノクローナルキメラ7 E 3 F a b を含む無菌非発熱原性浴液として作製した。一部の調製物では、最終濃度 0.0 を含む無菌非発熱原性浴液として作製した。一部の調製物では、最終濃度 0.0 0 1% (w / v)となるようポリソルベート80を添加した。生成物は使用前に

0.22ミクロンのタンパク質結合性の低いフィルターで濾過した。生成物は2 \sim 8°で保存した。

薬物動態:ヒトにおけるc7E3Fabの血漿クリアランス

3名の安定型冠動脈疾患の患者でキメラ7 E3 (c7 E3) Fabの血漿クリアランスを調べた。0.20mg/kg用頭のc7 E3 Fabを5分間かけて静脈内輪液投与し、2分~7 2時間後に血液試料を経時採取した。抗体の特定部分が血漿中に末結合状態で存在することが予想された。この末結合抗体成分を定費するために、迅速に血漿を血小板と分離し余分な生体外結合を防止する必要があするために、迅速に血漿を血小板と分離しま分な生体外結合を防止する必要があった。遊離c7 E3 Fabの血漿中濃度は固和酵素免疫測定法(EIA)で測定った。遊離c7 E3 Fabの血漿中濃度は固和酵素免疫測定法(EIA)で測定した。この測定では、ウサギ抗血清から精製したアフィニティー単離抗ネズミ7

3)

特表平11-511120

E31gCを同相補提用に使用し、同じウサギ抗7E3抗体調製物のビオチン化誘導体を利用した検出系を用いた。結果を表1に示した。

0.20mg/kg用盘で治療した患者のC7E3 Fabの血漿中の遺皮

時間。	思考A	c7E3	Fab (μg/mL) <u>náB</u>	思者C
1	9		£	2
石 漢 記	2 3		2 22	9 319
24	₹		400.7	1 -
54	1.149		1.873	1.411
***	0.713		1.331	1.11
42.	0 610		0.916	0.852
700	0 499		0.985	0.756
700	0 463		0.815	. 0. 515
202	340		0.704	0,405
1 1400	308		0. 436	0.195
Table T	286		0.262	0.149
HH V	0 203		0.095	0.105
	0 119		0.072	0.064
1 2 年間	5		0.058	0.053
Hitta 7	2000		0.147	0.174
7.9時間	961 0		£	0.076
141647	;			

「 点滴終了と採血の問隔。 血小板は採血後さらに2分間血漿と接触していたことに注意。 (すなわち、遠心分離による血漿の分離に必要な時間として)
 ND = 米検川/分析の検出レベル以下 (0.025 μ g/m L)
 NA = データ無し

0.0

特費平11-511120

苯2

c7E3 Fab·に対する薬物動館値

垣	15. 6	8 .9	0.1(6分)	
ノイラメーター	C1,(學/時)	(T) ^ \(\Delta\)	t 1/1 (時間)	

データを適応させるために無作為効果直線モデルを使用した。 C1,= 血漿クリアランスを血漿中の濃度の減少を濃度で削った率と

して定義し、1時間当たりの率で計算する。すなわち、ある時間での率が1時間 持続したら、計算率はその時間で除去される薬剤の割当となる。

として定義する。 血漿中の濃度の測定値×血漿容量 投与量 = 分配容晶は

70kgの人の標準血漿容量3Lを計算に用いた。

= 排出の半減期。

ヒトにおける尿中排泄

2~24時間である。また、投与前の尿試料も採収した。採収した尿の代表的試 料について、上記EIA法を少し改変したものを用いて、遊離Fabの有無を分 探吹した。すなわち、注射後0~2時間、2~6時間、6~12時間、および1 25mg/kgのc7E3Fabによる静脈内注射治療を行なった3名の 安定型冠動脈疾患の患者から尿試料を採攻した(これら3名の患者の血漿クリア ランスデータについてはすでに論じた通りである)。以下の時点での盗尿全量を 析した。いずれの場合も、c7E3Fabは尿中に検出されなかった。

前臨床毒性試験

すべてのサル、すべての用量、すべての組み合わせにおいて、7E3は安全で忍 キメラ7E3Fabを用いて18頭のサル(Cyonomolgus とアカゲザル)で前 臨床毒性試験を実施した。最高0. 6mg/kg用最のボーラス注射を行なった 後、最高0.8μg/kg/分の速度の点滴を96時間行なった(へパリン、ア スピリンおよび組み換え組織プラスミノーゲンアクチベーターの試験を含む)。 容性が良好であり、重大な出血合併症やその他の副作用は見られなかった。

<u> 安定型狭心症患者におけるキメラ7E3Fabの用蟲増加試験</u>

9 6 時間にわたり連続静脈内輪液投与(1 0 μ g / 分)(患者32名)する治療 (43~75歳の男性)を被験者とする用量増加試験を行なった。様々な用法の 投与を行なった。患者には、0.15~0.30mg/kgのキメラ7E3Fa b (患者20名)の単回静脈内ボーラス注射投与、またはボーラス負荷後12~ 10日以上にわたり抗血小板療法を受けていない52名の安定型アンギナ患者

99

特表平11-511120

)に対する血小板凝集反応、および出血時間を測定した。受容体阻害およびアゴ ニストに対する血小板凝集は既報 [ゴールドら(Gold, II.K<u>. et al</u>.)、<u>J. Cli</u> c 7 E 3 F a b のボーラス投与 (0. 15~0. 30 m g / k g) 後2時間目 に、血小板GPI1b/111a愛容体遮断度、20μMのADP(アゴニスト

遮断度の増加は血小板凝集の抑制(投与前値すなわちベースライン値で測定) お n. Invest. 86:651-659(1990)] に従い測定した。出血時間はシンプレート法(S 容体結合部位の利用率から計算)でみた受容体遮断度が次第に増加した。受容体 implate method)によって測定した。用量が増加すると、抑制受容体比率(受 よび出血時間の延長と並行していた。

ころ、凝集の進行に伴い光透過率が上昇したが、C7E3Fabが存在すると用 ット透過光の比率で測定した。アゴニスト添加前の血漿は比較的透明で、光透過 率はゼロに設定した。アゴニストの一種ADPを抗体不含対照試料に添加したと **量依存的な凝集抑制が見られ、1mlあたり5μgのc7E3Fabでは完全に** mlの血漿中濃度に対応している。(この正常被験者の血漿の凝集度は、キュベ 3つの測定項目いずれについても、ピーク作用は0.25mg/kgで見られ た。この用畳は、キメラ7E3Fabの濃度を上げながら凝集計キュペット中で 15分間培養した正常被験者の高値小板値漿中でピーク抑制が見られた5μ8/

た。受容体遮断、血小板凝集抑制、および出血時間に対するビーク作用は2時間 後に見られ、経時的に徐々に回復した。出血時間は6~12時間後には正常値付 受容体遮断、血小板凝集抑制、および川血時間に対する作用継続時間を測定し 抑制された。)

び出血時間の延長は、0.25mg/kgの負荷用量投与後72時間にわたりキ メラTE3Fabの連続輪液を10μ8/分の速度で受けた5名の患者において 荷用鼠投与後の連続輸液による血小板抑制の継続時間を測定することで、血小板 抑制継続時間の延長が可能かどうか調べた。受容体遮断、血小板凝集抑制、およ **受容体遮断と機能切削のピークは 0.25mg/kgで見られたので、この負**

連続輸液の継続中ずっと維持された。点滴を中止するとただちに回復が始まった いずれの患者も過敏反応を示さなかった。血液学的測定項目や化学的項目には 。同様の結果は12、24、48、および96時間の点滴にも見られた。

育・金な治療関連の傾向は見られなかった。また、重要な出血発作もなかった。有 途でない出血発作がまれに見られたが、その内訳は一過性の軽度鼻血と軽度歯肉 出血が樹屑病患者に見られたものである。この治験の結果から、キメラ7 E 3 F a b は数日にも及ぶ長期間にわたり血小板機能をよく抑制させるように患者に投 与することができることが示された。

免疫原性試験の結果

/ k g / 分または 1 0 μ g / 分)を行なうかネズミ F a bの注射を 6 時間間隔で 2回 (0. 2~0. 30mg/kgの単回ボーラス注射後に0. 05mg/kg 高感度酵素結合免疫測定法による免疫応答は全患者の16%(24/150)で 見られた。いずれの反応も抗体価は低く、1:50~1:200の範囲が普通で したPTCA堪者、ならびに0.10~0.30mg/kgのネズミ7E3Fa ラス注射投写後12~36時間にわたりネズミFabの連続輸液 (0.15μg のボーラス注射を行なう)受けることで治療された安定型アンギナ患者が含まれ しの単回ボーラス静脈注射投与、0.25または0.30mg/kgの単回ボー あった。 治療群は、0.01~0.25 mg/kgのネズミ7E3F (ab') E3F (ab'),またはO. 15~O. 35mg/kgのネズミFabで治療 . で祈放した健常法願者、0. 05~0. 20mg/kgのネズミ1E3F (a b')。で治療した不安定型アンギナ患者、および0. 1mg/kgのネズミ7 ネズミ7E3F(ab'), およびFabを用いた治験(患者150名)で、

ヒトーマウスキメラ7E3Fabにより免疫所性は顕落に低下した。用量増加 試験の被験者としてキメラ7E3Fab治療を受けた52名の安定型アンギナ思 **省(上記参照)はいずれも、キメラFab別に改変した同様の測定法で測定した** 免疫応答を示さなかった。

抗血小板活性の回復性

8

特表半11-511120

3.1

キメラ7E3Fab(γ 1、 κ)は血小板からの消失速度が遅く、血漿中遊離

よって容易に回復させることができる。血小板輸液によるこの回復ないし解時件 用は、ネズミFabまたはキメラFabのいずれかの投与で血小板凝集がほぼ完 全に抑制された時点でランダムドナー山来血小板を投与された2名の患者で確認 、キメラ7E3の抗血小板作用は、ランダムドナー山来血小板を投与することに **キメラ7E3Fabは急速に循環からクリアーされる(上記参照)。したがって** された。出血時間を測定することによって血小板機能の回復度を判定した。 性質は、出血患者の血小板機能を回復させる必要がある場合に有用である。

随意冠状動脈形成衛に伴う血栓合併症の予防におけるキメラ7E3抗体の川途

血管形成術の術中および術後に急性冠状動脈別落が起きるという危険を伴う。哄 限では随意血管形成術症例における冠状動脈閉塞率は約3~6%とされており[デトレら (Detre, K.M. <u>et al., Circulation 82</u>:739-750 (1991)], これが院 **内発症および死亡の主景となっている。ハイリスク患者では、血栓によって引き** たとえばパルーン法や冠アテレクトミーによる経皮経管的冠状動脈形成術(P TCA)は狭窄した冠状珈脈管腔の拡大手段として行効である。この手備では **起こされる主な心症状の発生率は10~20%である。**

って引き起こされるものと思われる。動物モデルでは、血栓溶解成功後に再閉塞 する現象であり、冠状動脈の狭窄部位と内皮傷害部位における血小板凝集塊の蓄 **戦と刺儺が繰り返されることによって引き起こされる。ヒトにおける冠状動脈形 设術後の周別性血流変動についての記載がある。キメラ7E3抗体を用いて血管** 冠状動脈形成筋の衛中や衛後直後に見られる急性冠状動脈閉塞は深部動脈壁傷 **書とそれに伴う部分財源性「内腔フラップ」が共存して引き起こされるか(価格** 形成を伴う場合とそうでない場合がある)、血管壁傷再部位に血栓形成のみによ が起きる場合、まず「周別性血流変動」(CFVs)と呼ばれる冠状動脈血流用 の周期性低下と回復が繰り返される。これらのCFVsはほぼ完全に他小板を介

隊成衛中の仙小板機能を抑制させることによって血小板凝集と血栓形成を予防す

不安定型アンギナや剥離閉鎖の臨床症候群を引き起こす解剖学的リスク因子(た とえば狭窄部位の病変の血管造影判定など)または臨床的リスク因子(たとえば 心筋梗塞、不安定型アンギナ、糖尿病、65歳以上の女性)に基づいて判定され 有用である。これらの患者は、急性冠状動脈血栓症の前徴として急性心筋梗塞や ることができる。キメラ7 E3抗体は血栓阴塞の危険が高い患者においてとくに

随意PTCAにおけるキメラ抗血小板抗体

れていた。表3に高リスク患者の判定基準を示し、表4に血管造影で判定した病 変特異性を示した。予備効果は、血小板機能の抑制度と血栓症合併症の予防度に よって測定した。年齢18~76歳の男性と年齢18~76歳の山産の可能性の 連続輸液期間を設けた場合のキメラ7E3(c7E3)の安全性と予備効果の判 <u>随意冠状動脈形成術を受けた患者である。高リスク患者としては、B型またはC</u> 型病変特異性を有する不安定型アンギナまたは安定型心疾患を有する患者が含ま 判定することを目的として実施した。第11別では、ボーラス注射投与後に様々な 定を目的として実施した。第11別治験の被験者は、虚血性心合併症の危険のある)を受けた患者におけるキメラ7 E 3 F a b の単回投与の安全性と最適投与量を 2期治験を行なった。第1期では、臨意経皮経管的冠状動脈形成術(PTCA ない女性が両期ともに参加した。

9

表3

虚血性合併定の高リスク患者に対する登録基準

中程度の高リスク:

- 1) 病変特異性のない 特徴を有する不安定型アンギナ
- 2) 単一のB型病変特異的な特徴を有する狭窄

最高リスク:

- 1) 2以上のB型病変特異的な特徴を有する狭窄
- 少なくとも1つのB型病変特異的な特徴を有する狭窄のある 不安定型アンギナ 6
- 少なくとも1つのB型病変特異的な特徴を有する狭窄のある 真性態尿病 3
- 少なくとも1つの日型病薬特異的な特徴を有する狭窄のある 85歳以上の女性 4

5) 少なくとも1つのC型病疫特異的が特徴を有する狭窄

3

特表平11-511120

表4

麻変特性

85%: 低リスク) ・低度の石灰化又は石灰化なし ・全閉塞以下 ・位配に期口なし ・主要な核の影響なし ・血栓なし	B型病変 (中程度の成功程、80~85%; 中リスク) ~20mm長さ) ・中程度から重症の石灰化 ・全閉塞~3ヵ月 ・位置に用口あり ・一直ガイドワイヤを要する ・10000 ・10000 ・10000 ・10000 ・10000 ・10000 ・10000 ・10000 ・10	6 0%; 高リスク) ・全閉塞>3ヵ月 ・主要な側技を保護することは不可能 ・もろい病変を有する皆植静脈の変質
A 型荷波(布成均率、> ・不連続(< 10 mm長さ) ・同心的 ・容易に近づきやすい ・屈曲しないやグメント、< 45。 ・平治な輪将	B型病変 (中程度の成功対 ・管状 (10~20mm長さ) ・偏心的 ・セグメント近接的の中程度のおじれ ・中程度に屈曲したセグメント、 >45°、<90° ・不規則な路郭	C型病数(低成功)承、< ・ 位数 ・ セグメント:近接部の極端なおじれ ・ 衛度に屈曲したセグメント > 9 0°

第1则(Stage 1)

キメラ7E3 (タ・、 ĸ) Fab 断片の一回ボーラス静脈内注射群に採用した。総計15 例(女性3名と男性12名)に投与した。患者の年齢の中央値は62才(46~76才の **範囲)であった。装5A及び5Bに、…回投与患者金頁及び投与群内の患者間々の人** 第1 川では、児者を(実施例3に記載されている通りに調製および調剤した) 口統計学的プロフィールを示す。

れぞれにc7E3 Fab O.15mg/kg、O.20mg/kg またはO.25mg/kg を一回投与した。思 **者舎員にアスピリン(標準用費)を投与し、処徴時に、へパリン(標準用類)で** 爪量均量プロトコールにおける随意PTCAより前の約30分以内に、5例(n=5)そ

(42)

特费平11-511120

完全に抗凝固処理を行った。

表6(下部)に示す。第1別の忠治15例小7例は単一血質における1桁変のPTCA PTCA処置は第1則患者のための選択法として分類されたが、15例中6例に不安 定安静アンギナ (unstable rest angina) が認められた。冠動脈の拡張の位徴を を受け、6例は単一血質における多病変PTCAを受け、2例は多血管PTCAを受けた (表6)。 c7E3の最適1回量を得るための効力基準を、注入後2時間に下記の中央値に到 遊する最小用畳と定義した。(1)少なくとも20分間の出価即間延長、(2)受容体部 位ペースラインの80%以上が遮断されるCP11b/111a 受容体の遮断、及び(3)20 μ M ADP に応答してベースラインの20%以下となる血小板凝集の開程。

表5.A キメラ 7.E.8 抗血/枢抗体 患者の年齢、体重、身長、性別及び人種の分類

期回投与		60. 1 62. 0 46 9. 7	85.5 84.0 70.5 107.0	173.6 175.2 160.0 138.0 7.8	3 12	- :: 8 - :
				76. 7 777. 8 185. 4 8. 8	80	0 1 8 0
カーロイくに	Б	54.2 56.0 37 74 10.5	88.2 84.2 67.3 122.7 19.0	176.7 177.8 157.5 185.4 8.8	w	
連続股与	88	57.4 57.0 38 76 9.7	82.8 84.8 42.3 113.0	171.2 172.8 152.4 185.0 7.9	8 47	0 2 20
	総即者	年龄 平均面 母小面 最小面 晚大面 晚本面	存属 (kg) 中心高 中央内 設入高 場合高 場合高	海灰 (cm) 中华高田子沙區 克沙/區 克沙/哈爾特斯	題 女 女	人種 白人 黒人 アジア人

表5B キメラ 7E3坊血/板坑体 患者の年齢、体重、身気、性別及び人種の分類

1	
1	
1	
1	
1	
:1	
1	
ш	
1	
11	
4	
1	
a١	
1	
=1	
d	
ã١	
-1	
١6	
þ١	
أذا	

0.25ng/kg 0.25ng/kg 0.25ng/kg 7E3 7E3 7E3 7

	0.15mg/kg 7E3	0. 20mg/kg TE3	0.25mg/kg 7E3	10mcg/min 6時間	IOncg/min 12時間	10mcg/min 24時間	7排
除职者	2	5	rs.	=	=	01	65
4 部 平均值 中央值 內 內 內 內 內 內 內 內 內 內 內 內 內 內 內 內 內 內 內	60.6 63.0 47 73 10.5	57.2 56.0 68 8.3	62.6 65.0 51 76 11.3	59.1 60.0 40 76 10.5	55.0 53.0 42 73 8.9	58.1 58.5 38 75 10.3	54.2 58.0 37 74 10.5
体型 (kg) 平均值 中央值 电火焰 國小區 國大區 國大區	83.8 76.3 74.5 107.0	80.57 78.0 95.0 9.5	92.2 96.0 82.0 93.1	85.8 89.0 60.4 113.0	83.8 85.0 42.3 111.8 19.6	78.3 79.9 62.3 95.0	88.2 84.2 67.3 122.7 19.0
身及(cm) 平均哲 中央哲 场小商 场小商 弱体值	170.8 173.0 160.0 177.8	171.9 175.2 180.8 182.9 8.8	178.1 177.8 169.0 188.0 7.0	169.3 167.6 157.5 177.8	170.9 172.7 152.4 185.0	173.7 175.2 165.1 180.3 5.4	176.7 177.8 157.5 185.4 8.8
超女郎	e 60	Θư	0 20	ကဆ	4 1-	- 6	80
人種 白人 黒人 エジア人 スペイン系	O 8 8 9 9 9 1	040-0	4000	- & &	00000	0 6 0 0 -	08-00

(45)

特表平11-511120

級

血管造数による特徴

	コントロール	cTE3 Fab 第1期	c7E3 Fab 第2期
おみられた病変の数:			
単一血悟/単一病数 単一血笛/多病数	80	. 8	21
多血管/茚—而驳 多血管/多病炎 不明	-00	000	- 2 -
試みられた病変の仲国:			
RCA LCX	∞ 4 °	တကတ	13
LAD	•	•	

複数の血質に病変を有する患者は、両方の血管をカウントした。

RCA = 右砲動原

LCX = 加西旋筒型原

LAD = 左前室開枝

第11期では、患者に0.25mg/kg のc7E3 Fabをボーラス投与し、続いてc7E3 Fabを10 μg/分で6時間、12時間、あるいは24時間持続注入を行った。総割32例(女性8 倒および男性24例)を本試験の第1191股与群に採用した。c7E3 Fab投与患者の作齢の中央値は57才(38~76才の範囲)であった。コントロール患者は9例(女性1例、男性8例)を採用した。コントロール患者の年齢の中央値は56才(37~74才の範囲)であった。コントロール患者は、c7E3を受けなかった、上記で定義されたハイリスク患者であったが、投与患者と同じ方式でモニタリングおよび追跡調査を受けた。第11期患者企員および投与群内の患者個々の人口統計1学的プロフィールを表54および58に示す。

(90)

特费毕 11-511120

PTCAのためのパルーン膨張の30分前にc7E3 Fab投与を開始した。臨床的に指示された通りにアスピリンおよびへパリンを投与し、その後、時間当たり800 単位の速度における血管形成へパリンの投与が推奨された。各口例が6時間群および12時間群に採用され、10例が24時間指に採用された。

c7E3 Fab投与患者32例のうち、21例が単一血管における 1 病変のPTCAを受け、7 例が単一血質における多病変PTCAを受け、3 例は多血管PTCAを受けた(表6)。 1 例でPTCAの種類が特定されなかった。第11別患者の冠状動脈の拡張の位置を表6に不す。コントロール患者9 例のうち、8 例は単一血管における1 病変のPTCAを受け、1 例は多血管PTCAを受けた。c7E3 Fab投与患者32例及びコントロール患者9 例は、PTCAの虚血性心肝発症ハイリスクと分類される臨床的特徴及び血管 地影図上の特徴を示した。c7E3 Fab投与患者2 例及びコントロール患者1 例には特記されていない危険因子があった。残りのc7E3 Fab投与患者30例及びコントロール患者8 例には、虚血性併発症のリスクを増大させる同定可能な臨床的特徴または血管造影図上の特徴が少なくとも1つ認められ、ほとんどの患者に2つ以上の危険因子が存在した。装7 は、コントロール群及で7E3投与腓の危険因子であり、各投与指内の患者ごとの危険因子の個別リストを表8A~表8Dに示す。

茂_

高リスクの特徴

第11期

c 7 E 3 治療 (n=32)	7	73	2	14	12 CO	* L	_	2
コントロール (n=9)	5,	1.2	0	1	0	-	0	_
4277779	1つのB型の特徴	2つ以上のB型の特徴	1つのC型の特徴	病変の特徴が何定されていない、ない、不安定アンギナ	不安定アンギナ及び B型の特徴	不安定アンギナ及び 2以上のB型の特徴	不安定アンギナ及び 2以上のC型の特徴	明記されていない リスクの特徴

1 患者04-006は糖尿病患者であった。

2 この患者(04-007)は糖尿病であった。

3 患者03-001と02-007は糖尿病であった。

4 この患者(04-004)は次のような危険因子をさらに有していた

。女、65歳以上、かつ糖尿病。

5 患者03-003と05-001は糖尿病であった。

6 患者01-018は次のような危検因子をさらに有していた。女、6

5歳以上であった。患者は03-002は賭尿病であった。

(48)

特表平11-511120

表8人

試験前の高リスクの特徴

対照患者

01-023 1. 不安定アンギナ 01-024 1. 1つのB型の特徴 04-006 1. 植尿病 2. 1つのB型の特徴(偏心的) 04-007 1. 植尿病 2. つのB型の特徴(偏心的) 64-008 1. 1つのB型の特徴(偏心的) 04-009 1. 1つのB型の特徴(偏心的) 01-021 1. 1つのB型の特徴 2. 2つのB型の特徴 2. 2つのB型の特徴 2. 2つのB型の特徴	患者番号		リスクのタイプ	セグメント
1 1 2 1 2 1 1 1 2	01-023	-	不安定アンギナ	LAD
16 16 1 1 1 26	01-024	_;	1つのB型の特徴	LAD
1.62 1.1.1.1.63	04-006	1. 2.	物民府 1つのB型の特徴(偏心的)	LCX
	04-007	-: %:	梅原病 2つのB型の特徴(偏心的; 中程度に屈曲したセグメント ;>45°、<90°)	RCA
-009 1. -021 1.	04-008	-	1つのB型の特徴(偏心的)	LCX
-021 1. -022 1.	04-008	-i	1しのB型の特徴(偏心的)	гсх
-022 1.	01-021	-:	1つのB型の特徴。	RCA
(質快;不規則な點對)	01-022	- 23	不安定アンギナ 2 つのB型の特徴 (管伏: 不規則な輪別)	MO
03-005 1. 明記されていないリスクの特徴	03-005	-i	明記されていないリスクの特徴	RCA

表3、4に列挙されている潜在的な特性

RCA = 右冠驯脈

= 左回旋冠驯脈 ГСХ

LAD = 左前室間校

= 左回旋冠動脈の範型 (obtuse) 周縁枝 MO

特性の明示無し . ش

(49)

特表半11-511120

表8B

試験前の南リスクの特徴

6時間連続の持続点消

患者番号		リスクの型	セグメント
04-001	1. 2.	不安定なアンギナ 1つのB型の特徴(偏い的)	RCA
00-00	2. 3.	不安治なアンギナ1 しのB型の発強(自独)	гсх
0.6-0.02	-:	1つのB型の特徴(偏心的) (管状;(10~20mmの検吾))	LAD
01-014	2.	不安記なアンギナ 1 つのC型の特徴 (拡散 > 2 cmの長き)	LAD
01-013	2	不安定なアンギナ 2-ンのB型の特徴 (層心的:多少の血栓)	RCA
01-015	- i	2以上のB型の特徴。	LAD. LADD
01-017	_ <u>-</u>	1つのB型の特徴(偏心的)	гсх
02-005	2.5	不安定なアンギナ 3つのB型の特徴 (管伏:10~20mmの長さ); 不規則な輪郭:位置に開口あり)	LAD

1. 表3、4に列萃されている潜在的な特性

. RCA = 右冠凱版

LCX = 左回旋冠動脈

LAD = 左前窓間枝

LADD= 左前窓間枝の対角(diagonal)枝

3. 特性の対派に

(30)

特表平11-511120

表8 B (統書)

試験前の高リスクの特徴

6時間型統の持続点濟(統善)

患者番号		リスクの型	セグメント
03-001	-1 62	総成府 中程度に屈曲したセグメント: 中程度に屈曲したセグメント: >45°、<90°;不規則な 輪邦;中程度から重症の石灰化)	LAD
01-012	-	1つのC型の特徴 (拡散> 2 cmの長さ)	LAD
01-018	<u>.</u>	1つの8型の特徴(多少の血栓)	RCA OM"

. 表3、4に列準されている潜任的な特性

. RCA = 右冠動脈

LCX = 左回旋泡動脈

LAD = 左前案間枝

OM。 = 左回旋冠動脈の鈍型 (obtuse) 周縁枝

12時間連続の持続点適

セグメント	0M,	回旋	RCA	LCX OM, LADD	LAD	RCA
リスクの型 ¹	 不安定アンギナ 65歳を超える女性 2以上のB型の特徴 	 不安定アンギナ 2以上のB型の特徴 	 7安定アンギナ 一つのB型の特徴 (総閉塞<3ヵ月) 	 施尿病 5つのB型の特徴(偏心的: 中程度に阻曲した近接部セグメント; > 45°、<90°; こ 直ガイドワイヤを要する分岐; 全閉塞<3ヶ月) 	 不安定アンギナ 糖尿病 2. 糖尿病 3. 2つのB型の特徴 (セグメントの中程度の屈曲: 不規則な輪が 	 不交定アンギナ 糖尿府 1つのB型の特徴 (不規則な輪郭)
患者番号	01-018	01-019	02-006	02-007	03-002	03-003

表3、4に 挙されている潜任的な特性

= 右冠助脈 RCA 左回旋冠動脈 L C X

左前室間枝 LAD

左回旋冠動脈の鈍型 (obtuse) 周縁枝 "WO

(25)

表8 C (航き)

試験前の高リスクの特徴

12時間の連続点剤(読き)

患者番号		リスクの型1	セグメント
 05-001	1. 2. 3.	不安定アンギナ 糖尿膚 1つのB型の特徴! (偏心的)	LADD RCA
 05-002	1. 2.	1つのB型の特徴 (管代) 1つのC型の特徴 (全別塞> 3ヵ月)	RCA LADD
 05-003	-	2つのB型の特徴 (中程度に屈曲したセグメント, >45°、<90°:いくつかの 面栓)	LAD
 8 0 0 - 9 0	-: 63	不安定アンギナ 1つのB型の特徴 (いくつかの血栓)	RCA
 04-002	2.	不安定アンギナ 1つのB型の発微 (替代10~20mm)	ГСХ

表3、4に列挙されている潜在的な特性

RCA = 右冠動脈 2

LCX = 左回旋冠驯脈

LAD = 左前室間枝

LADD= た前室間枝の対角(diagonal)枝

= 左回旋冠動脈の鈍型(obtuse)周縁枝 ΜO

特性の明示無し რ

3

特表平11-511120

数8D

試験前の高リスクの特徴

2 4時间の独結点的

セグメント	RCA	TCX	RCA	RCA	LAD	LAD
リスクの型	1. 2つのB型の特徴 (不規則な輪収 いくつかの血栓)	 不安定アンギナ B型の特徴 4つの特徴 情心的:セグメント近接間の中間度の対した1:不規則な情報) 3つの特徴 (隔心的:中程度に原加した セグメント>45°、<90°) 	- 1. 不安定アンギナ 2. 1つのB型の特徴	 不安定アンギナ 1つのC型の特徴 (拡散 (> 2 cmの長き)) 	 2~20B数の布役 (商込む): 二瓜ガイドワイヤを設す る分数) 	1. 不安定アンギナ 2. 結尿病 3. 6.5は以上の女性
典者番号	01-020	0 2 - 0 0 8	02-002	02-008	04-003	04-004

- 表3、4に列挙されている潜在的な特性 _:
- = 右冠驯脈 RCA

= 左回旋冠動脈 rcx

左前室間枝 LAD LADD= 左前案間核の対角(diagonal)核

= 左回旋冠動脈の範型(obtuse)周縁枝 O M.

特性の明示無し ж .

(24)

特表平11-511120

表8D (続き)

試験前の高リスクの特徴

2.4時間の連続点流

RCA	LAD	LAD	DB	0Mi 0M i
1. 2つのB型の特徴 (偏ごも3、多少の血栓)	 不安定アンギナ B型の粘密 3 つの粘密 	(不規則な輪れ、多少の血栓: 二価 ガイドワイヤを要する分似辞母) b) 1つの特徴 (二価ガイドワイヤを要する分岐	障害) c) 2つの特徴 (偏心的: 二重ガイドワイヤを要す る分岐障害)	 1. 1つの日型の特徴 (二面ガイドワイヤを要する 分域時期)
04-005	05-008			05-004
	1. 2つのB型の特徴 (幅にも、多少の血性)	1. 2つのB型の特徴 (偏心的、多少の加性) 1. 不安定アンギナ 2. B型の特徴 a) 3つの特徴	1. 2つのB型の特徴 (偏心的、多少の血性) 1. 不安定アンギナ 2. B型の特徴 a) 3つの特徴 (不規則は結取、多少の血性: 二重 ガイドワイヤを受する分地辞費) b) 1つの特徴 (二重ガイドワイヤを要する分岐	 2つのB型の特徴 (偏心的、多少の血性) 不安定アンギナ B型の特徴 a) 3つの特徴 (不規則は執取、多少の血性: 二重ガイドワイヤを要する分地信号) b) 1つの特徴 (二重ガイドワイヤを要する分地信号) c) 2つの特徴 (偏少的: 二重ガイドワイヤを要する分域信号) c) 2つの特徴 (偏少的: 二重ガイドワイヤを要する分域信号)

- 表3、4に列挙されている潜住的な特性
- LCX = 左回旋過動脈 RCA = 右冠動脈

LAD = 左前室間校

DB

= 左回旋冠動脈の鈍型(obtuse)周縁校 OM.

特性の明示無し ж Э

血小板機能の阿魯(第1期の結果)

容体結合階位利用効率 (GPIIb/IIIa 遮断の百分等の中央値として記録)、20μM 血小板機能阻害におけるキメラ7E3 Fab の活性を査定するため、GP11b/111a受 OADP に応答した作動物質誘導性値小板凝集の阻害の中央値、および川値UIIIIの (20)

特表平11-511120

中央値を連続的に測定した。作動物質に応答した受容体遮断および血小板凝集は 利用可能な受容体の数を0%受容体遮断(ベースライン)と考えた。他の時点は 、ベースラインまたは投与前測定時に利用できる受容体の数と相関的である。出 、本質的に記述 (Gold, H.K. S, J. Clin. Invest., 86:651-659(1990)) 通 りに測定した。受容体遮断測定に関しては、時点のに受容体利用効率を測定し、 仙期間はシンプレート (Simplate) 法で測定した。 第6A~6C図は、キメラ7E3 Fab の一回ボーラス投与後2時間の、受容体遮 示す。c7E3 Fabの用量を増加すると、遮断される受容体のパーセントからわかる ように、受容体遮断が漸増した(第6図A)。2時間の時点での遮断された受容 ントとして表した、血小板凝集阻害と同様であった(第6図B)。0.15mg/kg 投 る用量応答である。第6A~6C図の実線は各用量群で試験した5例の中央値を 0.25mg/kg 投与群では86.6%であった。受容体遮断の増加は、投与前値のパーセ 与群、0.20mg/kg 投与群および0.25mg/kg 投与群の2時間の時点における血小板 凝集の中央値はそれぞれ、ベースラインの46.1%、44.6%および17.9%であった 25mg/kg 投与群の出血期間の中央値はそれぞれ26.0分、27.5分、および30分であ 断(第6図A)、血小板凝集(第6図B)、および出血期間(第6図C)に関す 。同様に、注入後2時間に、用量関連性の出血期間延長がみられた(出血期間測 った。使用した条件下で、これらの測定法で測定した限りでは、抗血小板活性に 定は30分に省いた。第6図C)。0.15mg/kg 投与群、0.20mg/kg 投与群および0. 体数の中央値は、0.15mg/kg 投与群では53.8%、0.20mg/kg 投与群では80.2%、 関する最適用量は0.25mg/kgであると決定された。

第7A~7C図は、最大血小板効果が見られた用量である、0.25mg/kg の一回

ボーラス投与後の作用持続期間を示す。X軸からわかるように、線は最上部の図 (第7図A)では受容体遮断、真ん中の図 (第7図B)における仙小板凝集、最 F部の図(第7図C)では出血期間に関して、ゼロ時点(ベースライン)から24 時間までの中央値を示す。受容体遮断、血小板凝集、および出血抑間に対するど **一ク作用は2時間の時点にみられ、時間が経過すると徐々に回復した。出血期間** は12時間までにほぼ正常値に戻った。加小板減少を経験した患者は皆無であった

血小板機能の阻害 (第11別の結果)

釈ではなく、24時間注入群では患者2例のみがこれらの試験を受けた。したがっ 以上に維持された。6時間注入群および12時間注入群の2時間の時点における20 であり、12時間群では、注入期間中、25%以下のままであった。3種類の注人則 第11期では、患者全員のGP11b/111a受容体および加小板凝集データが得られた て、6時間のデータおよび12時間のデータのみをまとめる。6時間注入群も12時 間注入群も、受容体遮断の中央値は、注入期間を通してベースラインの80%より им ADP 誘導性血小板凝集の中央値はそれぞれ、ベースラインの13%および15% 間全ての2時間の時点での出血期間の中央値は30分を超えていた。第8A~8こ 図は、0.25mg/kg 負荷用量に続いてキメラ7E3 Fab の10μg/分特続注入を12時間 受けた患者で見られた結果である。12時間注入期間は軽く陰を付けた領域で表し 線は中央値を示す。注入の全期間中、受容体遮断、加小板凝集阻害および出血 期間延長の程度が維持され、注入が中止されるや否や、回復が開始する。

図8A-8Cからの中央値のデータ 12時間の0.25m/kg + 10μg/分

点海肌始後の時間 (時間)	出血時間の中央値 (分)	凝集の中央値 (ベースライン%)	結合の中央値 (ペースライン%)
0	5. 5	100	1
2	30	14. 7	93. 5
9	30		
1.2	23. 5	24. 4	85.6
18	13, 9		
24	8. 6		6
36	-	75.0	
		75.0	

第1川患者および第11別患者の臨床結果

c7E3 Fab投与患者47例の中で、PTCAりまたはPTCA後に血栓事象を経験した者は **螧無であった。47例のc7E3投与患者のうち2例を除く金例が、病変を50%未満**

け、異存狀滑は50%となった。術後、本症例は明白な血管迷走神経の症状を発現 し、徐脈、低血圧、および一過性の不会収縮をきたした。本症例はカテーテル法 **砂究所 (catheterization laboratory) に戻り、持続性大縦解離のため緊急症内** ステント留置を受けた。このステントが左主冠動脈内に移動したので、本症例は 緊急這動脈パイパス術のため椒送された。研究者によれば、血管造影図上または **術中に、冠内血栓症の徴候は認められなかった。本症例は周楕別に筋梗塞も経験 忠右01-019(12時間注入群)は左回旋冠勁脈の95%病変のバルーン拡張を受** した。本症例は同復し、楯後8日に退院した。

経験し、患者05-003(12時間注人群)はc7E3後21時間にアンギナを経験し、患者 c7E3 Fab投与患者3 例は各々、重大性が不確実なPTCA後胸痛の、他に例のない 症状を発現した。患者01-009(0.25mg/kg…回投与群)はc7E3後9時間に胸痛を れらの胸痛の症状の発現は再閉塞を示す虚価症状と無関係であると観告した。 06-003(12時III注入群)はc7E3後2日にアンギナを経験した。研究者らは、

前川採収)、本統例は周衛別非Q波(peri-procedural non(Q-wave)心筋梗塞を PTCA衛中ずっと持続した。翌日、ECC の変化とともに心酵素の上昇が慰められ **経験していたことがわかった(ピーククレアチニンキナーゼ=462、MB両分=64** 患者02-004 (0.25mg/kg-・回投与群) はc7E3 Fab投与前に長別胸痛を経験し、

特费平11-511120

気的除細動を2回要したが、その後、本権は無事に進行した。カテーテル法研究 所に撤送後、本症例にチアノーゼが現われたが、これは最初は利尿薬および酸素 した。本症例はその後の病院経過で、故血症、成人型呼吸障害症候群、貧血(更 多回輪血)、および心虚血を併発した。本証例はc7E3 Fab後52日に多系不全のた 左前下行冠動脈のPTCAに成功した。本症例は衛中に持続性心室細動が出現し、電 療法に応答した。しかし、進行性呼吸障害が現われ、その後、換気支援を必要と **台験中、c7E3 Fab投与後52日に 1 例が死亡した。間質性肺灰患、うっ血性心不** 全および不安定アンギナの既往歴のある、患者06-002(6時間注人群)は近位 め死亡した。

女全性:第1別観察所見および第11別観察所見

マトクリットの変化を示す。ヘマトクリットの変化は、コントロール患者群と金 第9図は、金患者の、注人終了後24時間までのベースラインからのヘマトクリ コントロール患者 1 例(01-022) およびc7E3 Fab投与患者 1 例(01-019)は 、24時間の間に、救急冠動脈パイパス術後に輸血を必要としたため、両患者のへ マトクリットのデータはプロットされていない (以下参照)。 -12 における ド方 <u>. Cardiol</u>. <u>11</u>:1-11(1988)) を使用する少圉の出血として明示する必要があるへ の2本目の線は、心筋梗塞における血栓崩壊(TIMI)基準 (Raoら, J. Am. Coll ットの絶対変化を投与群ごとに示す。参考のため、ゼロ変化点を示す線を表す。 てのc7E3 Fab投与群の間で類似していた。表10は、注入終了後24時間における 血小板数の中央値の変化である。未投与コントロール群およびGTE3 Fab投与群の 血小板数の変化は類似した分布を示し、明白な川鼠関連効果は認められなかった

点滴終了24時間後における血小板数の中央値%の変化

投与量		%の変化	範囲	
コントロール (n=9)	(n=9)	-0.7	(-20, 2, +13, 2)	+13.2)
0. 15mg/kg (n=5)	(n=5)	-17. 4	(-24. 5,	+19.5)
0. 20mg/kg (n=5)	(n=5)	-11.6	(-20.8,	+ 4. 7)
0. 25mg/kg (n=5)	(n=5)	+2.9	(- 8.9,	+ 4. 4)
6時間。	(n=11)	7.7	(-28. 3,	+18.4)
1 2時間・	(n=11)	0.0	(-24. 3,	+24, 4)
24時間。	(n=10)	-3.9	(- 9, 0,	+50.0)

.0. 2 5 mg/kg のボーラス投与後のc7E3 Fab(10μg/分)の点 商明問

第1月10指果および第11月10結果に関する考察

本試験の第1期は、c7E3 が、用監漸増治験における安定アンギナ患者でみられたものと同じ(実施例3)、アスピリンおよびへパリンを投与したPTCA患者母集団に特徴的な用量応答を示すことを実証した。キメラTE3は、血小板CPIIb/1111 a 受容体の用量依存性遮断を引き起こし、この受容体遮断は血小板機能の阻害と相関関係がある。加えて、第11期の結果は、持続注入によって、24時間までの血小板Fab機能の阻害延長が違成されることを示した。注入JU間と関係なく、注入中止後6~12時間までに、全ての患者で、血小板機能の回復が開始する。

血質遺影法的終点および臨床的終点の両者を使用したcT2投与患者の臨床結果は、患者のリスク・プロフィールに基づいて予測されるものよりかなり良好であった。cTS投与群の患者の中で、術中または術後に血栓事象を経験した者は皆無であった。加えて、2例を除く全例が、血管造影法的に成功をおさめた。臨床的であった。加えて、2例を除く全例が、血管造影法的に成功をおさめた。臨床的

(09)

特表率111-511120

特徴または血管造影法的特徴に基づけば、第11期に採用された全症例および第1期に採用された15例中6例がハイリスク患者であった。個々の臨床因子(不安定アンギナ、糖尿病、65才以上の女性など)または血管造影図上の病変特異的特徴(B型またはC型など)により、患者の合併症のリスクが増大し、複数の因子の影響が累積する。

第11期では、それ以外の臨床的または血管造形法的病変特異的危険因子の有熊にかかわらず、投与患者17例が不安定アンギナに罹患していた。加えて、第1別の患者6例が不安定アンギナに罹患していると確認された。発表済のシリーズで、不安定アンギナ患者には、10~15%の率で、重大な合併症(死亡、心筋梗塞、不安定アンギナ患者には、10~15%の率で、重大な合併症(死亡、心筋梗塞、不安定アンギナ患者には、10~15%の率で、重大な合併症(死亡、心筋梗塞、、1.5. 編、Am. Heart J. 118:860~868(1989)およびRupprecht, H. J. ら、Eur Heart L. 111:964-973、(1990))。血管造影図上の特徴は同様に、PTCA合併症が高度に予測されるものであった(Ellis, S. G., 1990, "Elective coronary angioplasty (選択的冠動脈血管形成術): technique and complications (技法と合

併症)"、Textbook of Interventional Cardiology (介入的心臓学教科書)中,E. J. Topol,編, (W. B. Saunders Co., Philadelphia);De Feyter, P.J. S. Circulation 83: 927-936(1991); Ellis, S.G. およびTopol, E. J. Am. L. Card 101. 66:932-937(1990); およびACC/AllA Task Force Report (ACC/AllA プロジェクトチーム報告書); Guidelines for percutaneous transluminal coronary angioplasty (経皮経管冠動脈形成術のためのガイドライン), J. Am. Coll. Cardiol, 12:529-545(1988))。第11月に13投与患者20例は、病変特異的特徴を用いた適格基準を満たした。このうち12例に1つのB型病変が認められ、14例には2つ以上の監算療が認められ、14例には2つ以上の監算を消むした。加えて、本治療でおけるれたが、これらにも本術のリスクを増大する可能性がある(Samson, M. S. Am. Heart J. 120:1-12(1990))。これらの患者におけるハイリスク血管造影とはいに養された危険因子の数と重症度の両者に基づけば、虚血性合併症は10~20%の範囲内であると予測されるであろう(Ellis, S.G.: Elective coronary

特投下11-511120

)巾、(E. J. Topol 編)W. B. Saunders Co., Philadelphia(1990);De Feyter angioplasty (選択的冠勁脈血管形成術):technique and complications (技 法と合併症)、Textbook of Interventional Cardiology(介入的心臓学教科語 .P.J. 5. <u>Circulation 83:</u> 927-936(1991); Ellis, S.G. and Topol, E.J. J. Cardiol. 66:932-937(1990))

C型病変か2つ以上のハイリスク特徴が認められた。この2群間の危険状態の差 トロール患者の危険因子の数および重症度の方が低値であった。コントロール患 ずれかの危険囚子が1つあったが、第11期c7E3投与患者32例中26例には、1つの は、有意差である(Fisherの厳密検定p=0.018)。興味深いことに、刺離閉塞を **右9例中5例には、1つのB型病変(4例)または不安定アンギナ(1例)のい** 員したコントロール患者(患者01-022、 2つのB型特徴を伴う不安定アンギナ コントロール借も、ハイリスク患者で構成されていた。しかし、一般に、コン

トロール患者!例には特記されていない危険特徴があった)。したがって、最高 リスクにあるコントロール患者3例中1例が価格事象を示したが、この最高リス)は、危険因子が2つ以上であると確認された3例のうちの1例であった(コン ク範疇内の26例のc7E3 Fab患者の中で血栓事象を示した者は皆無であった。

本記線は、静脈内へパリンおよび経口アスピリンが既に投与されている患者に おいて、c7E3の始力な抗血小板作用が安全に達成されることも示した。コントロ 一ル患者とc7E3投与患者において、出血事象は同等で、ベースラインからのヘマ トクリットの変化に投与群間の差はなかった。その他の有害事象は珍しく、その **爪症皮は一般に軽度ないし中等度であった。治験で1例が死じしたが、これはC7** E3 Fab投与後ほぼ2カ月に開質性肺疾患および心疾患を有する患者に発生し、PT CA後に進行性呼吸器不全を示し、敗血症、成人型呼吸障害症候群および、最終的 に多臓器不全を併発した。

最後に、結果を人手できた患者20例のうち、ヒト抗キメラ抗体免疫応答を経験 した者は皆無であった。

び静脈内へパリン投与した患者の血小板機能を強力かつ安全に阻害する。抗血小 結論として、キメラc7E3 Fabは、PTCAを受けようとしている、アスピリンおよ

中で、c7E3投与群では血栓事象が発生せず、c7E3は本患者母集団における血栓性 時間もの長別間、維持することが可能である。血栓性合併症のハイリスク患者の 板作用は、出血リスクを有意に増大することなく、また免疫系反応性なしに、24 合併症のリスクを低減することが示唆された。

記動脈血管形成術中の剥離閉塞の治療

冠動脈血管形成術中の冠動脈剥離閉塞は、本術における罹病率および死亡率の 重大な決定因子である。冠動脈剥離閉塞は、選択的血管形成循症例の約3~6% に発生する (Detre, N.M. ら、<u>Circulation 82</u>:739-750(1991))が、不安定アン

成術を受けた患者の20~40%までに発生することが確認されている(Ellis, S. C 5, <u>Circulation 77</u>: 372-379 (1988) ; DeFeyter, P. J. 5, <u>Circulation 8</u> そして内膜およびしばしば内側の切開を含めた内皮下要素の露川が認められ 必要なため、冠動脈血管形成節を複雑化する短動脈剥離閉珠の治療には、キメラ ギナ(unstable angina pectoris)が原因で、または急性心筋梗塞後に、血管形 れたか拡大された動脈部位における急性血栓症である。通常は、多くの場合プラ 一ク物質の破壊による血管の幾何学的変化のため、血流パターンの乱れが認めら 、内側の別開もしばしば認められる。血栓の開始には血小板の付着および凝集が 3<u>3</u>927-936(1991))。剥離閉塞の機序は、血管形成循により内皮協特領域が削ら 7E3 Fab 抗体断片が便用される。

、ならびに経口アスピリン治療を続けた。次の24時間にわたる連続的心アイソエ ンザイム測定は、正常範囲以上の上昇を示さなかった。次の2日にわたる連続的 EKC 記録は、前胸部T波の持続性偏平化を示したが、心筋梗塞の進化的変化は示 本症例は、以前は優れた健康状態であった45字の男性医師である。本症例の陶 劉および頸部不快は血管形成術の1週間前に開始した。これらの症状が数目にわ たって持続し、しかも悪化したとき、本症例は同僚の助育を求めた。心理図(EKG **の核院の渇動脈ケアユニットに入院し、静脈内ニトログリセリンおよびへパリン**)は、前胸部工波 (anterior precordial T wave) 逆転を示した。本統例は地方

で総体的に正常な左心室機能と、前側左心室壁の非常に小さな運動低下領域およ び別の下後基底帯(inferoposterobasilar zone)の運動低下領域が左心室造影 法によって明らかにされた。左心室の駆出率 (ejection fraction) は72%であ さなかった。入院後第2日目に、本症例を心カテーテル法研究所に撤送し、そこ った。冠動脈造彫法は、左優性冠動脈系と、小さくて全体として閉塞した右冠動 脈を示した。左前下行(LAD)冠動脈の中部に有意な狭窄が認められた。小さく、

広範に罹患した対角分枝が、中部LAD 狭窄のすぐ遠位に生じていた。

で更に48時間維持した。この間本症例は無痛で、心アイソエンザイムは上昇して おらず、毎日のECK は前胸部T波の持続性偏平化のみを示した。本症例は血管形 本症例は冠動脈ケアユニットに戻り、静脈内ニトログリセリンおよびへパリン 成のためにHermann 病院(Houston, TX)に移送された。

スピリンを引き続き受け、経口カルシウムチャネル遮断薬を開始した。部分トロ び頭部左前斜(cranial left anterior oblique)隆起におけるLAD 起動脈を映 ドワイヤーの向こう側に進めたが、ワイヤーは冠動脈中に静止させておいた。LA D 病変を広げるため、バルーンを適所に配置した。6気圧までの、一連の短時間 血管形成術の前に、本症例は静脈内ニトログリセリンおよびへパリン、経口ア の静脈内へパリンを受けた。左冠動脈口にナンバー8フレンチJL 3.5ガイドカテ ーテルを虹め込んだ。尾部右前斜(caudal right anterior oblique)隆起およ 象化した。LAD に最初、O.018 インチのドップラーガイドワイヤー (Cardiometr ics, Inc., Mountain View, CA)を取付けた。本発明者らは、剥離閉塞ハイリス ク患者の血流モニタリングに、このガイドワイヤーを日常的に使用する。病変に 近いLAD 、及び病変から遠いLAD からの流速シグナルを記録した。2.5mm 短動脈 バルーンカテーテル (Intrepid, Baxter, Inc., Irvine, CA) をドップラーガイ ピーク流速(APV)からの流速シグナルが12cm/ 秒から33c ンボプラスチン時間(PTT)は、数日間、70~90秒の範囲のままであった。 血管形 成術開始時における活性化凝固時間(ACT)は173 秒であった。本症例は5000単位 ■/ 秒に増加したこと、及び血管造影法により映像化した通り、狭窄の重症度は バルーン膨張を行った。

これらの拡張後の数分間の観察中に、血流シゲナルが減少しはじめることに気 づいた。造影剤注入で、弾性反跳、プラーケ崩壊、および血栓形成による血管形 一ン膨張を実施した。冠動脈を再度拡張すると、ILI流シグナルはAPV 34cm/ 秒に

戻った。

験しはじめた。前胸部誘導のEKC モニターは、STセグメント上昇を示した。血管 さらに数分間のモニタリング中に、シグナルが再び低減した。本シグナルは5 **遺影法は、動脈が完全に閉塞していることを示した。ほんの2、3分前に得られ** 分以内に完全に低下し、平均ピーク速度は3 cm/秒であった。本症例は胸痛を経 た活性化凝固時間は344 秒であった。 血小板GP11b/111a 受容体に特異的なキメラ7E3モノクローナル抗体Fab 断片(c めた。造影剤の注入で、冠動脈開存性の回復が明らかにされ、心筋梗塞治験にお ける血栓崩壊!度(Thrombolysis In Myocardial Infarction Trial Grade-1:TIM **本症例の胸痛は静まり、モニターで観察されたSTセグメントはベースラインに**戻 TE3 Fab 、 γ1、 κ)を投与した。静脈への投与量は、1分間にキログラム当たり 0.25mgであった。c7E3 Fab投与後、約1~2分以内に、冠動脈流速が上昇しはじ | 1)血流であった。その後の15分間、冠動脈血流は引き続き増大し、AVP 23cm/ 砂で安定した。その他の数回の造影剤注入で、冠動脈血流の改善が認められた。

影図は、TIMI 3冠動脈血流を示した。この時の流速シグナルは20cm/ 秒であった る改善はみられなかった。冠動脈内ウロキナーゼ注入が完了した後、c7E3 Fabの プロトコールに従って、c7E3 Fab投与後15分に血管造影図をとった。本血管造 。その後5分の持続モニタリングで、冠動脈血流の更なる改善は認められなかっ た。その期間中、血管造影図のビデオ再生で、血管形成部位に依然として見える 000 単位を投与することに決定した。ほぼ10分かけて、この血栓崩壊剤を注入し た。ドップラーガイドワイヤーで測定した限りでは、その期間中に、血流の更な 投与後33分目に、冠動脈血管造影法をもう1度行った。動脈は開存しており、11 少量の血栓が存在することが確認された。このため、冠動脈内ウロキナーゼ250,

かった。程庁狄宥を低減させるために、もう一度バルーン膨張を実施することに

ガイドワイヤーを超えて病炎部位まで、バルーンカテーテルを再び進めた。次 29cm/ 秒まで上昇し、数分間、安定したままであった。血管造影図は、存在して 、流速をもう一度測定した。ガイドワイヤー、バルーンカテーテルおよびガイド に、6 気圧までの最終的バルーン膨張を2分間実施した。次に、バルーンカテー いた異体狭裕の十分な低減を示した。次に、狭窄近位のガイドワイヤーを回収し テルは回収したが、ワイヤーは同じ場所にそのまま残した。III流シグナルはAPV カテーテルを回収した。これで処置が完了した。

た。術前に10 mM ADP によって誘導された血小板凝集は、光学密度で73%であ ぞれ0%、13%、26%、45%、および51%であった。 血管形成精後 1 週間に、木 症例はフォローアップ・カテーテル処限を受けた。LAD 冠動脈は広く開存してお **買して100U/L末満であった。PTCA術以前の値小板数は248,000 であり、その後の** 、c7E3 Fab投与後2時間、6時間、12時間、24時間および48時間における値小 り、その後の、2時間、6時間、12時間、24時間および48時間における値はそれ REIアスピリン、ニトレート、カルシウムチャネル遮断薬、および静脈内へパリ ンを数日間継続した。連続的EKG は、前胸部T波逆転の解消を示し、その後のEK C は金て正常であった。連続的クレアチンキナーゼ(CK)アイソエンザイム値は一 板数はそれぞれ304,000 、279,000 、246,000 、185,000 および220,000 であっ 本症例を冠動脈ケアユニットに做送した。PTT を70~90秒の範囲に保つため、 り、TIMI 3仙流であった。本症例は、同日後刻、退院した。

症例報告に関する考察

本症例の場合、0.25mg/kg の静脈内c7E3 Fab、250,000 単位の冠動脈内ウロキ ナーゼ、および反復拡張を併川して、冠動脈血管形成が中の剥離別塞の急性虚血 <u> 住冠驯脈症候群を治療して成功をおさめた。以上の結果から、加小板額蛋白11b/</u>

特表平11-511120

111a受容体結合および他小板架橋を阻害する抗仙小板療法は、同様な臨床状況に おいて、急性冠動脈閉塞の安定した阡祺満を違成するのに役立つと考えられる。

奖施例6

ハイリスク血管形成の鳩血性合併症を防止するための 二重盲検評価 がGP11b/111aキメラ抗体断片の無作為、

-938(1992)); Tenaglia, A.N. 5, <u>Am. J. Cardiol</u>, EDRMII (1993) ; Detre, K ては、冠動脈血栓を伴う臨床症候群(不安定アンギナ、急性心筋梗源又は最近の 竹特徴(川点、ínfè、分岐)の存在などがある(Lincoff, A. M. ら、J. Am. Co 27:97-103(1992); Myler, R. K. S. Circulation, 82(suppl 11):11-88-11-95 .M. 5, Circulation, 82:739-750(1990); Ellis, S.G. 5, Circulation, 77:3 び血管切開が寄与因子である。急性合併症のハイリスク患者を同定する特徴とし 心筋梗塞)、糖尿病、女性、及び個々の病変の複雑性の増大を示す冠動脈形態学 死亡率は約10倍に増加する(Lincoff, A.M. 5、<u>J. Am. Coll. Cardiol., 19:</u>926 72-379(1988))。 刺離血管閉塞の機序は多くの場合不明であるが、血栓形成およ 経皮心筋血管再生は、1977年に冠動脈血管形成術が進歩したため、劇的な率に ま残されている。 術中または術後、 椋院で、 症例の4~9%において、 処置した \overline{I} :(suppl B):898-958(1991); Moushmoush, B. 5. Cath. Cardiovasc. Diagn., 316:1127-1132(1987))。本 5、N. Engl. J. Med.,326:10-16(1992))ものの、急性合併結は頂大な火点のま 11. Cardiol., 19:926-938(1992): Ellis, S. G. 5, J. Am. Coll. Cardiol. 術により、虚血症状およびクォリティ・オブ・ライフは改善する(Parisi, A.F. 血管が剥離して閉鎖し、そして再∦塞または剥離閉塞はかなりの罹病率を作い、 なった (Gruentzig, A.R. ち、N. Engl. J. Med.,

アスピリンは、血質形成術を受けようとしている患者の剥離血管関薬および急 上心筋梗塞のリスクを低減することが示されている (Schwartz, L. 5、<u>N. Eng</u>l J. Med., 318:1714-1719(1988); Barnathon, E.S. S., Circulation, 76:125-.34(1987))が、その仙小板機能に対する作用は比較的弱く、アスピリンを前投

た:死亡、非致命的心筋梗塞、予定外の外科的血管再生または反復経皮術、予定 外の冠動脈ステント型め込み、または難治性虚血のための大動脈内パルーン・ポ ラスおよびプラセボ注入、または(c)c7E3 Fab のボーラスおよび注入のいずれか を受けた。一次終点は下記の要素のうちの任意の1つの発生を含む複合物であっ うとしている術性合併症のハイリスク患者におけるキメラ7E3 Fab 断片(c7E3 Fa リスク臨床状況にある、すなわち、安静痛および心電図変化の記録を伴う重度不 安定アンギナ、進行性 (evolving) 急性心筋梗塞、又は周術則合併症のハイリス クを伴う臨床特徴及び冠動脈病変形態学的特徴を有する、冠動脈血管形成術また は方向性冠動脈切除術を受ける予定の、56施散における患者2099例を本治験に含 合併症防止における有効性を更に評価するために設計したものである(EPIC治験 、虚血性合併症を防止するためのc7E3 Fabの評価)。特に、血管形成術を受けよ りの臨床効果を、先見的二重盲検プラセボ対照無作為臨床治験で評価した。ハイ a, A. M. ら、<u>J. Am. Coll. Cardiol</u>., (1933、印刷中))。対照的4に、キメラ7E3 抗体のFab 断片をヒトに投与すると、GP11b/111a 受容体の実質的遮断および血 血管形成術を受ようとしている患者の初期試験で、c7E3 Fab抗体により、経皮 介入中および経皮介入後の剥離血管閉塞のリスクが低減した(実施例4および51 与したハイリスク患者の10~20%の率で、虚血事象が引き続き発生する(Tenagli めた。患者は(a)プラセボ・ボーラスおよびプラセボ注入、(b)c7E3 Fab ・ボー 小板凝集の阻害が違成される(実施例4、血小板機能の阻害を参照されたい)。 試験は、謝蛋白11b/111a 受容体に選択的に結合するキメラ抗体断片の、虚血性 lis, S. G. 5、<u>Cor. Art. Dis., 4</u>:167-75(1993)を参照されたい)。本紙作為

ポーラスと注入で、一次終点が35%低減した(12.8%対8.3 %、p=0.008)が 、ボーラス単独で11%の低減が認められた(12.8%対11.4%、p=0.43)。ボーラ ス投与と注入投与によって達成された事象の低域は、各終点要素内で一貫してお り、さらに、年齢、生別、既存の冠動脈間血栓、および急性冠動脈症候群(心筋 **梗塞、不安定アンギナ)など、主な患者小帯でも一貫していた。 III血症状の発現**

および輪血は、ボーラスおよび注入群で高値であり、ボーラス単独治療方式が中 血小板11b/111a 受容体に対する抗体断片を投与すると、虚血性合併症の有意な 間であった。冠動脈介入を受けようとしているハイリスク患者の本対照治験で、 氐滅により、持続性の臨床効果が得られることが明らかにされた。

アメリカ心臓学会/アメリカ心臓協会基準 (American Heart Association/Ameri における2種類のB型特徴または1種類のC型特徴、あるいは65才を超える女性 または血管造影法的基準(Ryan, T.J.ら、<u>J. Am. Coll. Cardiol.</u>, <u>12</u>:529-45(塞ハイリスクでありしかも出血のハイリスクによる重大な禁忌がなければ、患者 は適格であった。患者は、3つの臨床群の1つに属する場合、ハイリスクにある 時間以内の安静心電図変化に伴う安静アンギナの少なくとも2つの症状の発現を can College of Cardiology criteria)を使用したハイリスク臨床基準および/ 従来の経皮介入によるリスクを分類する、以前の試験に基づいて、剥離血管別 と考えられた:(1)直接経皮介入または「救助」経皮介入のいずれかを受けた症 1988))。これらのハイリスク臨床基準および血管造影法的基準には、標的病変 状発生の12時間以内の急性進行性心筋梗塞、(2)投薬治療にも拘わらず、先の24 件う、梗塞後早期アンギナまたは不安定アンギナ、又は(3)(Ellis, S. G. ら、 <u>. Am. Coll, Cardiol., 17</u> (Suppl B): 89B-95B(1991))によって修正された、 または糖尿病患者における 1 種類のB型特徴が含まれた。

具体的患者登録基準を、以下に更に詳細に示す。

- (1) 次に挙げる状況のうちの1つにおいて、FDA 認可用具を用いた選択的また は救急冠動脈バルーン血管形成術もしくは動脈切除術(atherectomy)のために
- (A) 下記のように定義された不安定アンギナおよび/または非Q被心筋梗塞:
- 1) 安静アンギナ:虚血性STセグメントまたはT波異常を伴う安静時アンギ ナの2つ以上の症状の発現、または
- 2) 再発性アンギナ:入院中の標準的な薬理学的介入に応答しない、虚血性 STセグメントまたはT波異常を伴う再発性アンギナ、または

- ≥ 1 mmのSTセグメント低下(J点(J point)後80ミリ秒)または上昇 (」点後20ミリ秒)、および/または
 - り) 丁波変化 (通常は逆転) 、さらにここで、採用時点における全症例のク レアチンキナーゼ(CK)は正常の2倍未満でなければならない。
- (B) 急性Q液心筋梗塞
- 1) 前駅血栓崩壊療法を用いない、心筋梗塞中の直接介入、または
- 2) 心筋梗塞中の血栓崩壊療法失敗のための救助血管形成術

ここで、採用する心筋梗塞を、下記の3つの基準のうち少なくとも2つが存

在することと定義した:

- (1) 良期アンギナ (30分を超える);
- 正常の上限の2倍を超える総クレアチンキナーゼ上昇 (CK-MB アイソエ

ンザイム上昇により確認)

- (3) 次のように定殺した梗逐のECC 証拠:
- a) 3ケ所のうち少なくとも1ケ所における、少なくとも0.1mVのS
 - Tセグメント、上昇 (J点後0.2秒に測定):
- i) 3つの下誘導 (II、III、aVF) のうち少なくとも2つ;または
- 6つの前胸部誘導 (V₁~V゚) のうち少なくとも2つ; または Ξ
- iii) 誘導 I およびaVL ; または
- iv) 傷角の後電流 (posterior current) と一致する前胸部誘導V.〜V ,のSTセグメント低下 (ミラールール) ;または
- **左東分校遮断の存在下、下誘導または前誘導における一次ST変**
- b) 0.04秒以上の持続別間であるか、対応するR液振幅の4分の1以上の

特表平11-511120

深さであるか、その両者である新しい有意Q液。

- (C) ハイリスク臨床特徴/形態学的特徴
- 1) 拡張すべき動脈における、2つ以上のB型病変特異的特徴を伴う狭窄。 病変特異的特徴はACC/AIIA基準を基にした
- 2) 拡張すべき動脈における、1つ以上のC型特徴を伴う狭窄;
- 3) 65才以上の女性で、少なくとも1つのB型特徴を伴う狭窄;
- 4) 真性糖尿病および拡張すべき動脈における、少なくとも1.2のB型特徴 を伴う狭窄;または
- 5) 特徴的CK-MB アイソエンザイム上昇により記録された、心筋梗塞後7日 以内の梗塞関連病変の血質形成術。
- 11. 年齢18~80才の男性、および出遊の可能性がない作齢18~80才の女性(すな わち、外科的に不妊処置をしたか、少なくとも1年間月経がないと定義された別 経後の女性)。

111. プロトコール特異的手技および試験楽投与の開始前に準備された、文掛に よるインフォームドコンセント。 下記のうちの一つの理由により、その理由がなければ本試験に参加資格のある 慰者の参加を除外した:

- (1) 出血性素因の既往歴;
- 試験採用の6週間以内の大手術;
- 最近(採用の6週間以内)の臨床上.重大な胃腸または尿性器の出血:
- 採用前2年以内の発作または重大な神経学的残存欠陥を伴うあらゆる発

- 左主冠動脈の50%を超える閉塞; 3
- 惟定される又は記録された、脈管炎の既往歴; ම
- (7) 提示された試験薬注人より前の7日以内の、治験薬または用具の評価を 含む、他の臨床調査研究への参加:
- 無作為化前プロトロンビン時間がコントロールの1.2 倍以下でない場合 、試験薬への無作為化前7日以内の、経口抗凝固薬の投与

(22)

特表平11-511120

(10)以前のネズミ・モノクローナル抗体の投与歴またはネズミ蛋白に対する 現知のアレルギー;または

(11) インフォームドコンセントを与えられないこと。

全ての研究施設で研究施設内審査委員会の認可が得られ、全ての患者からインフォームドコンセントが得られた。1991年12月から1992年11月の間に治験への参加募集が行われ、2099例が合衆国内の56ケ所の研究施設で採用された。

研究のプロトコル

189頁 (1991年);ビー・ラス5、ブリティッシュ・ハート・ジャーナル 患者は全て、アスピリンとへパリンで処置した。アスピリンは、少なくとも手 技の2時間前に325mgの用量を経口投与し、その後1日1回325mgの用 ・63巻18-21頁(1990年);ジェイ・ディー・オウギルビー5、カテ 06-9頁(1989年))。へパリンは、少なくとも12時間、1時間100 0単位の割合で恒常点滴を続けた。静脈内および冠内硝酸塩を、臨床的適応であ れば使用した。キメラの7 E3 Fab (y1, к) は、0.15 M塩化ナトリ **質不含有の滅菌溶液として供給された。退除時に必要とされた治療は、1日32 畳を維持した。へパリン (ぶた) は、初回ボーラスとして10000ないし12** 000単位を静脈内投与し、その後15分間隔で3000単位までの増強ボーラ 一般に300ないし350秒と考えられている「治療」範囲内の活性化全凝固時 間を保つことであった(ケイ・ジー・ドファーティーら、アプストラクツ・オブ ・ザ・シクスティー・サード・サイエンティフィック・セッションズ、111-ーテリゼーション・アンド・カーディオバスキュラー・ダイアゲノシス18巻2 ウム、0.01M燐酸ナトリウムおよび0.001%ポリンルベート80を含み 1 ミリリットル当たり2m gのモノクローナルFabを含むpH7.2の発熱物 スを与えたが、総置20000単位を超えないようにした。目標は、手術中に、 5 mgの用量のアスピリンのみであった。

患者は、二重盲検計画で、3つの処置群のひとつに同じように無作為に分けた

。第1群の患者は、0.25mg/kgの用量でc7E3 Fabのボーラスを受け、その後10 μ g/ λ 0 用量でc7E3 Fabの12時間連続点滴を受けるものとした。第2群は、0.25mg/kgの用量でc7E3 Fabのボーラスを受け、プラセボ溶液の12時間連続点滴を受けるものとした。第3群は、プラセボのボーラスを受け、プラセボ溶液の12時間連続点滴を受けるものとした。第3群は、

た。ボーラスは、手技開始の少なくとも10分前に開始し、5分間にわたって投与し、点滴は、臨床的禁忌症状が出ない、限り12時間続けた。

血小板計数用血液試料は、薬剤投与開始後30分、2、12 および2 4時間、 並びにその後退院まで毎日、血小板減少症の証拠を注意深く調べるために採取した。生命額迫性出血および血小板減少症を評価し処置するために、あらかじめ考案したアルゴリズムを使用した(ディー・シー・セーンら、アナルス・オブ・インターナル・メディシン111巻1010-22頁(1989年))。プロトコルには赤血球の輪血について特に指示はなく、その代わりに、各部所に存在する実施パターンにしたがって輪血が処方された。血管形成術は、標準的プロトコルにしたがって実施した。手技前および手技後血管進影は、150-300μグラムの温内ニトログリセリン投与による冠血管拡張後に実施した。手技後、血管シースを研究薬剤点滴終了後少なくとも6時間維持した。さらに、シースをへパリン点滴後少なくとも4時間および許容可能な活性化部分トロンボプラスチン時間が違成されて止血作用が維持されるまでその場に残した。

研究の終了点

独立した臨床終了点委員会(Clinical Endpoint Committee)が、研究終了点または主要な副作用である可能性のある症状発現を全て精査した。この委員会は、研究中の処置について盲検を維持し、症例報告普式、心植図および必要に応じて患者の医療記録を精査した。事象の分類には、2名の査定員の同意を必要とした

試験の主要終了点は、熊作為分類後の最初の30日内における下記事象の何れ かひとつの発生を含む複合的臨床終了点である:

(1) 何らかの原因による死亡

(74)

特表平11-511120

- (2) 非致命的心筋梗塞;または
- (3) 緊急的介入:
- (a) 2回目の血管形成術。再発性急性虚血に対する反復的経皮的介人(バルーン式血管形成術または冠アテレクトミー)。予定(例えば設定手技)は終了点事と判断しなかった:
- (b) 冠別脈バイパス移植。再発性急性虚血治療のための緊急的(排 選択的)外科介入;
- (c) 冠血管内ステントの抑人。拡張血管の即時間存性を維持するための冠内ステント製置:または
- (d) 大動脈内カウンターパルセーションバルーンポンプの挿入。反復的血管形成術または外科介人の候補と考えられない患者における再発性虚血のために設腐されたバルーンポンプ。

この研究目的のため、「開存性」を、循者の測定で目視挟得50%またはそれ未満およびECG上處血の証拠がないTIMI2-3級の流れと定義した。

終了点心筋便源は、次のように定義した:

1. 急性進展心筋硬塞の24時間内に無作為分類した患者では、その後の非致命的心筋梗塞の診断については2種の酵素基準の内のひとつを満たすこととした:(a) 前回の「合」(前のピーク値より25%下がるが正常値の上限の少なくとも3%であると定義)から少なくとも3%増加を示す、正常値の上限の少なくとも3倍のクレアチンキナーゼ(CK)またはクレアチンキナーゼMB;または(b)前のピーケ値より50%下がり正常値の2倍より低い「谷」の値を示した後、CKまたはCKーMBが少なくとも100%上昇し、正常値の上限の3倍である。心臓酵素の両上昇を伴う長期洗心症(20分超)の記録された新規発作を、 H根透明始時の確定に使用した。記録された狭心症がない場合、 FF 報題に昇の直前の酵素値の各の測定時と設定した。 研究開始時に存在した心筋梗塞の開始24時間以内に FF 発生洗金の配物なよび/または酵素値の各が起こった患者にのみ、定義1を使用した。全ての症例で、利用できない場合を除きこった患者にのみ、定義1を使用した。全ての症例で、利用できない場合を除きて、KーMB 個を使用し、その場合総クレアチニンキナーゼ値を使用した。

2. 急性硬速後24時間を超えた後または最近の便塞なしに試験に参加した患者では、院内心筋梗塞の診断のために2種の基準中ひとつを満足しなければならないとした: (a) 2以上の近接誘導における≥0.04秒持続または対応R波幅のとした: (b) 正常値の上限の少なくとも3倍のC K-MBレベルおよび前回「谷」値より≥50%の上記値の上界。この定義の場合、研究開始時に急性心筋梗塞をもつ患者の再梗塞の開始時は、展別挟心症(>20分)の新規発作発生時または新規酵業上昇前の酵素の谷の値の測定時とした。この定義の適用については、どちらの時期も初回梗薬後24時間以降である。3. 退院後、心筋梗塞の診断のために下記2種の基準の内ひとつを必要とした: (a) 2以上の近後誘導における、≥0.04秒持続もしくは対応R波幅の≥1/4の深度の新規Q波またはその両者:または(b)正常値の上限の2倍のCR もしくはCK-MBレベル。

主要終了点の別の構成要素は、介入のための非計画的な一・建の血質形成構への 回帰として定義される緊急的反復的介入の必要性である;計画的に設定された手 技は主要終了点に含めなかった。同様に、再発性虚血の処법のための緊急的活手 術または血管形成術手技の失敗のみを主要終了点に加えた。冠動脈内ステント 置は、ステントが血管形成術を受けている血管の窮迫または現実の副離閉塞の処 層のために設置された場合に、主要終了点と判断した。大動脈内パルーンポンプ 設置は、ポンプが反復的血管再生手技を受けていない患者の再発性虚血の処置の ために設置された場合に、主要終了点と判断した。

出価事象は、心筋梗塞における価栓浴解研究グルーブ(Thrombolysis in Nyocardial Infarction Study Group)の基準(エイ・ケイ・ラオら、ジャーナル・オブ・アメリカン・カレッジ・オブ・カーディオロジー11巻1-11頁(1988年))を用いて、大、小または軽微に分類した。大出価は、可額内出価または5g/d1を超えるヘモゲロビン減少(または、ヘモゲロビンが得られない場合5g/d1を超えるヘモゲロビン減少(または、ヘモゲロビンが得られない場合

、少なくとも15%のヘマトクリット減少)を作う出価と定殺した。小出価は、38/d1を超えるヘモグロビン減少(または、ヘモグロビンが得られない場合、少なくとも10%のヘマトクリット減少)を作う自発性および均限価原もしく

は吐血として観察されるか、または出血部位が同定されない場合、48/dlを 超えるヘモグロビン減少(または、ヘモグロビンが得られない場合、少なくとも 12%のヘマトクリット減少)とした。輸血を受けた患者の場合、大または小の 何れの出血が起こったかを決定するために用いる総へモグロビン域少値を得るた ・エス・ランドフィールドら、アメリカン・ジャーナル・オブ・メディシン82 めに、輪血単位数を、観察ヘマトクリット減少値を3で除した値に加えた(シー 巻703-13頁(1987年))。

データ管理および統計

患者は、デューク大学のデータコーディネーティングセンターに電話連絡する ことにより無作為分類した。無作為化分類は、研究部位により、また患者が急性 100名のサンプルサイズで、主要終了点の33%減少(プラセボ群では15% 進展心筋梗塞をもつかどうかにより階層化した。以前のデータに基づき、患者2 と予想)を検出力0.8、a=0.05で検出するために計画を行った。 データは、症例報告様式で研究コーディネーターが収集し、データ登録前に盲 険の研究監督が検討した。主催者は、全ての患者が登録され全ての終了点が臨床 終了点委員会により裁定されるまで、熊作為化コードおよび研究結果について知 らされないままであった。 ベースライン特性は、連続変数の中央値および25および75パーセンタイル 点は、登録後最初の30日以内に複合的終了点の構成要素の何れかひとつが最初 値として、並びに不連続変数の百分率として、下記の表に示す。試験の主要終了 に起こるまでの時間を考慮して分析した。もし30日期間内に事象が起こらなけ れば、患者の追跡は30日後に検閲した。各処置のカプランーマイヤー生存山線 を、結果のグラフによる表示に使用した(イー・エル・カプランら、ジャーナル 頁(1958年))。全ての処置の比較は、処置意志 (intention-to-treat) の 原則を用いて実施した。主要終了点については、ボーラス単独患者をボーラスと ・オブ・アメリカン・スタチスティカル・アソシエーション53巻457-81 を実施した(ジェイ・ディー・カルプフライシュおよびアール・エル・プレンテ 点摘群の中間と考えて傾向 (用量—反応) のログーランク検定(log-rank test)

特表平11-511120

あった。これらの比較は主として説明を目的とするものであるが、同様な方法(れるカイ2乗検定を用いて使用した。主要なサブグループ (年齢、性、体重、臨 イス、ザ・スタティスティカル・アナリシス・オブ・フェイリュア・タイム・デ ニューヨーク (1980年))。つ いで、トレンド検定が有意ならば、分析計画を対照群と2種のこ7E3 Fab 群のそれぞれとの間で2点 (pairwise) ログーランク比較試験に供した。安全性 の暫定分析は、患者の3分の1 および約3分の2 でデータが得られる場合に実施 した。各暫定分析での用量一応答曲線の検定の有意性の判定に用いた名目的アル にあらかじめ規定した。最終分析では、比較に使用した有意水準は0.036で トレンドの検定後に適当ならば2点処置比較を行う)を、複合的終了点の各構成 末的サブグループ)における処置効果の見込み率と信頼区間を計算しグラフに示 **要素に対する処置の関係を調査するために最終分析で使用した。また、最終分析** では、出血性合併症の測定に関して処置を比較するために、この方法を、慣用さ ファ水準は、総第1種過誤率(type 1 error rate)を≦0. 05に維持するよう ータ、ジョン・ワイリー・アンド・ソンズ、

性合併症のリスクが増加していることを示している(表11参照)。 患者の大部 最近の心筋梗塞、高齢および女性が高い比率のため、この集団が仙管形成術の急 患者群の臨床ベースライン特性は、登録基準を含む病変特性に加えて、糖尿、

分は良好な左心室機能と1または2 血管の疾患をもっていた。 介入術の詳細は表 12に挙げる。処置の割当による実質的差異は認められなかった。

わち、持続した糖蛋白質IIb/IIIaの遮断は非致死性梗塞、緊急超バイパ ラスプラス点簡群における事象率の35%減少(p=0.008)というc7EFabによる段階的効果 (p=0.009) が示された。同様な段階的効果 が、表13に示す最も重要な虚血性終了点のそれぞれについて観察された。すな ス手術および緊急的経皮的血管再生を減少する一方、同方向の有意ではない傾向 総括的主要終了点およびその構成要素を表13に示す。プラセボと比較すると 、ボーラス単独群における複合事象率の11%減少(p=0.43)およびボー

がボーラス単独で生じた短別遮断でみられた。ボーラスと点滴群における死亡の 3 例は、無作為分類後で薬剤投与前に死じした患者であった;それにも拘らず、 これらの死亡例は、処階意志の原則にしたがって分析に含めた。

非致死性虚血事象はc7 E3 Fabにより予防されたので、予防された非致 **死性心筋梗塞の重症度に関心がもたれる。装14に示すように、Q被梗塞および** 大きな酵菜上昇を伴う梗塞の両者とも予防され、用掛ー応答効果が存在した。

(18)

特表平11-511120

表1.1

ペースライン特性

ボーラス+点弦 (N=708)	63 (53, 69)	12	88	8	ਨ ਥਾਂ	22 23 83 44 53 83	22 91 10	55 31 13
ボーラス (N=695)	61 (52, 68)	72	82	7 28 28 28 7	6 4	e z z z	20	5 28 52
ブラセボ (N=696)	62 (53, 69)	73	84	왕 건	တက	8 22 28 8 22 28	78 F3	54 29 16
	年令(才);	男性 (%)	体重 (kg)	リスクファクター (96) 槌駅坊 店血圧 高コレステロール値 喫煙	血管疾患 (%) 末梢 脳	M1既在 (%) なし >30日 8-30日 <8日	以前の指置(96) 血管形成抗 バイ・ベス手術	冠動防病型所見 (%) 1 血管病 2 血管病 3 血管病

中央値 (25,75 パーセンタイル) MI= 心筋梗塞

(61)

特表平11-511120

表12

介入措置の詳細

	(989=N) デキビル	ポーラス (N=695)	ボーラス+点摘 (N=708)
措置 (94) バラーン血管形成物 アチレクトミー 両方	2 n 20	90 4 6	വവള
梭查時間 (分)+	134 (71, 394)	129 (75, 401)	141 (69, 513)
使用造影剂 (ml)+	200 (150, 286)	200 (150, 277)	200 (150, 285)
血栓溶解(%)	3.2	3.7	2.3
最低ACT (秒)+	271 (190,345)	284 (190, 371)	285 (185, 388)

ACT= 活往化凝固時間

+中央値 (25,75 パーセンタイル)

表13

主要な最終事象

	ブラセボ (N=696)	ボーラス (N=695)	ボーラスと点剤 (N=708)	用量式容性 p - 值
主要終了点"	89(12.8%)	79(11.4 %)	59(8.3 %)	0.009
主要終了点の複合: 死亡	12(1.7%)	.3	12(1.7 %) †	0.96
非数配的MI	(9, 8, 6%)	48(6.2%)	37(5.2 %)	0.013
緊急PTCA	31(4.5%)	3.6	6(0.8%)	<0.0001
聚急CABG	25(3.6%)	23	17(24%)	0.177
ステント	4(0.6%)	1.7	4(0.6%)	0.97
ノジーンポンレ	1(0.1%)	0.1	1(0.1%)	0.99

p = 0.009試験全般の傾向

<u>@</u>

特表平11-511120

p= 0.43 プラセボとボーラスの比較

p = 0.008プラセボとボーラス+点滴の比較

† 死亡した3名の患者はこの治療枝に割り当てられたが、実際には治療を受け

なかった。

M 1 = 心筋梗塞

PTCA= 経皮的血管形成術又はアテレクトミー

数14

c7E3 Fabo心筋梗塞に対する効果

	プラセボ (N=696)	ボーラス (N=695)	ボーラスと点滴 (N=708)	用量応答性 p - 値
Q126M I (%)	2.3	0.9	0.8	0.018
大学Q被M I (%)	4.0	2.4	8 2	0.197
/J#Q被M I (%)	2.3	2.9	1.6	0.342
合計 (%)	8.6	6.2	5.2	0.013

M I =心筋梗塞

CK-MBのピーク値又は総CKが正常上限の>5倍の時、大非Q被MIと定義

4 8°

CK-MBのピーク値又は総CKが正常上限の3~5倍の時、小手Q波MIと定義する。

非致死性虚血事象の時期は、正確に時期がわかる事象である緊急的反復血管形成権に関して3群で異なっていた(図10参照)。プラセボ群における事象の大部分は指標手技後の最初の時間に起こったが、ボーラス群では、受容体最大遮断の時期に対応して、事象発生までに数時間(約6-12時間)の遅れが認められ

た。ボーラスプラス点滴群では、虚血事象開始の著明な遅れとその絶対頻度の著 明な減少があった。

人院中の出血性合併症のプロフィールを表15に示す。効果の主要終了点と同 は、大川血率および輪血率の両省で実質的増加を示したが、ボーラス単独患者は ラセボばおよびボーラスプラス点演群で1%並びにボーラス単独群で2%)、出 様、川仙に対する処隅の段階的効果が明かである。ボーラスプラス点適群の患者 中等度の増加しか示さなかった。外科的血質修復率は均一に分布していたが (プ 血形虫の大部分は冠動脈バイパス移植手衛中または鼠径部血管穿刺部位で起こっ た。また、6名の忠者は頭蓋内出血を起こし、プラセボ群で2件、ボーラス単独 群でⅠ件およびボーラスプラス点適群で3件であったが、そのうち1件は、出血 が無件為化後で血管形成術前に起こったので薬剤投与を受けなかった。

出血の合併症と自核学的核本値 表15

	ブラセボ (N=636)	ボーラス (N=695)	ボーラスと点摘 (N=708)
大出血 (%)・	46 (7 %)	76 (11 %)	97 (14 %)
帕血" 赤血球 加小板	49 (7 %) 18 (3 %)	92 (13 %) 29 (4 %)	109 (15 %) 39 (6 %)
血球粒 表低ヘマトクリット値 † ムヘマトクリット値 † 係数 † 吸低加小板 † 血小板数 < 100,000	35 (32, 38) 5, 3 (3, 2, 7, 9) 1, 8 (1, 1, 2, 7) 196 (159, 240) 24 (3, 556)	34 (23, 33) 6.5 (4.2, 3, 8) 2.2 (1.4, 3.5) 194 (153, 236) 29 (4.236)	33 (23, 37) 6.8 (4.1, 10.5) 2.3 (1.4, 3.8) 193 (154, 231) 42 (5.9%)

p = 0.001

特费平11-511120

および臨床的虚血発症(21%,17%,18%)は、プラセボ群、ボーラス群 2 次的臨床事象の頻度は低く、処置によりこれらの結果に大きな差異はみられ なかった。心不全の30日率(2.3%,2.4%,2.3%)、持続低値圧 2. 6%, 3. 4%) 3.0%, 3.6%, 4.1%)、心室細動 (3.0%, およびボーラスと点滴群でそれぞれ類似していた。

何れかにより定報したサブグループ(図11参照)において評価したところ、 c Fabの利点は3種の登録カテゴリー全部に存任した。同様に、処置の 処置の効果を、患者が急性梗塞、不安定狭心症またはハイリスクの病理所見の **効果は、年齢と性で定義したサブグループ間で均質であった。体頂の関数として** 、c7E3 Fabボーラスプラス点滴の効果の利点は、体迅が用い患者で処間 の効果が大きかったが、全ての患者スペクトルで存在した。 7 E 3

、体重の重い患者に較べて軽い患者で増加していた。最も軽い3分の1の患者で は、大山血は、ボーラスプラス点滴、ボーラス単独およびプラセボ処隅患者でそ れぞれ21対15対7%であり、他方般も重い3分の1では、対応する出血は8 ボーラスプラス点滴、ボーラス単独およびプラセボ処置患者でそれぞれ24、2 0および11%に行ったが、最も頂い3分の1では対応率は11、7および4% 大出血の危険性は、ボーラス単独およびボーラスプラス点流の両療法について 、7 および7 %であった。 瑕も軽い3分の1の忠省における包装赤曲球輸血を、 であった。

象の発生における血小板、恐らくは血小板巾来伝達物質、および血小板機能の重 **悩合併症の危険性が高い一国の患者を登録するために特別に計画した。以前のデ** これらの結果は、経皮経管腔的還血管形成術を受けている患者の急性虚血性事 要性を確認するものである。EPIC試験を、剥離血管閉塞(再閉塞)および付 **一タベースの分析は、患者のあるものが急性梗塞(アール・エス・スタックら、**

サーキュレーション82巻(補遺11)11-88-11-95頁 (1990年 ジャーナル・オブ・アメリカン・カレッジ・オブカーディオロジー11巻114 1 - 4 9 頁(1 9 8 8年))、重症不安定狭心症(アール・ケイ・マイヤーら、

p <0.001

⁺ 一・子(道 (25,75 パーセンタイル)

の分類は、経皮的冠介入の評価の主要な問題点となっている。正常値の上限を超

スクであった。両タイプの患者の実数を試験に登録し、各タイプの患者に対する 仙小板凝集阻害の重要性を洞察ができるようにした。このような危険性の高い患 者を入れると、全ての患者でアスピリンと高用量のヘパリンを使用したにも拘ら ットマンら、ジャーナル・オブ・アメリカン・カレッジ・カーディオロジー15 巻154A頁(1990年))のような血管血栓の臨床的指標に基づきハイリス **クとして分類できることを示した。他の患者は、血管微小径、散在疾患または**血 **質形態不良 (アイ・エヌ・シンクレアーら、アメリカン・ジャーナル・オブ・カ** ーディオロジー61巻61G-66G頁(1988年);エヌ・エイ・ルオッコ オロジー63巻、30-4頁(1989))のような物理的因子のためにハイリ ユ・ハート・ジャーナル56巻62-66頁(1986年)、ピー・ディー・ヘ 5、アメリカン・ジャーナル・オブ・カーディオロジー69巻69-76頁(1 992年);エス、ジー、エリスら、アメリカン・ジャーナル・オブ・カーディ ず、プラセボ処閻患者で15%におよぶ率の虚血性事象が起こると予期された;))または血栓の血管造影像(ディー・ディー・シュグリューら、ブリティッシ この予期事象率は、ほぼ実現した。

6時間後に、處血事象が起こりはじめた。この間隔は、血小板凝集がネズミ7 E び緊急冠バイパス手術の減少などの主要効果とともに、複合事象率の35%減少 をもたらした。 c 7 E 3 F a b ボーラスは、血小板凝集に影響する時間の長さ に対応して、これらの事象の発生遅延を起こした。しかし、ボーラスの4ないし c7E3 Fabの投与は、非致死的心筋梗塞、緊急血管形成術の必要性およ 事象の遅延に加えて、著明で長期の加小板阻害を生じた(実施例4参照)ボー 3 Fabのボーラス後の基底値の約50%に戻ることを示す期間に相当する。

了点は、血管形成術周辺期間における虚血事象に対するこの処置の与えるインパ ラスと点滴の組み合わせ処置は、また急性虚血事象の発生をも予防した。複合終 クトの総括的予測を提供した。

この試験から得られる最も重要な知見のひとつは、種々の終了点を通して事象 **減少のプロフィールが一貫していることである。心筋梗塞の減少は、実質的であ** り、その後の緊急措置の臨床的必要性の同時低下と一致していた。非致死的梗塞

昇が一律に別個の臨床的事象に関連しない場合には、長期の不利な結果との関連 性はまだ証明されていない。すなわち、関連する臨床的虚血事象がない孤立した 酵素上昇の予防は、予後的に意味がないかも知れない。この微妙な領域の客観的 妥当性を確認するため、酵素と心電図を系統的に集め、盲検的終了点委員会を使 用して、心筋梗塞として事象を分類するのに心筋特異的酵素の少なくとも3倍の 増加を必要とすることとした。c7E3 Fabが緩和な酵素上昇、大きな酵素 上昇およびQ波発現を伴うものを含めて、心筋梗塞の全スペクトルを減少させる との知見は、特に救急的冠再血管形成手技の必要性もまた減少することから、予 ナル12巻690-3頁 (1991年) ;ピー・ポーレットら、アメリカン・ジ ジェイ・ジェイ・スパダロら、カテテリゼーション・アンド・カーディオバスキ ュラー・ダイアゲノシス12巻230-4頁(1986年))。これらの酵素上 えるクレアチニンキナーゼMBアイソエンザイムの上昇は通常認められ、一連の 報告における患者の4ないし21%に亘っていた(エル・ダブリュー・クライン -6頁(1991年);エイ・シー・ハントら、ヨーロピアン・ハート・ジャー 5、ジャーナル・オブ・アメリカン・カレッジ・カーディオロジー17巻621 ャーナル・オブ・カーディオロジー69巻999-1000頁 (1987年) 防された事象の臨床的重要性を再確認するものである。

ラスおよび点滴群患者での3死亡例が注目される。これらの死亡例は、処置意志 死亡率に対する効果は期待も観察もされなかったが、薬剤を受けなかったボー

(intention-to-treat) の原則にしたがって主要分析に計数された。死亡した他 の全ての患者は、割り当てられた治療を実際に受けていた。血管形成術にともな う死亡率が低いとすると、死亡率に対する25%の有利または不利な処置効果を **強出するのに20008を超える患者が必要である。**

b/111a受容体遮断の有利な効果は納得できるものであり、雛治性不安定狭 心症において血管形成術を受けている患者に同じ抗休を使用した最近の初期試験 における、肯定的な結果と一致する(エム・エル・サイムーンスら、ジャーナル ハイリスク血管形成術という状況における臨床的終了点に対する糖蛋白質11

· オブ・アメリカン・カレッジ・カーディオロジー2 1 巻2 6 9 A 頁 (199

スプラス点適群およびプラセポ処隔群のそれぞれでわずか4名(<1%)の患者 が、重症血小板域少症および重大な、生命に危険があるかまたは致死的な有害事 象を示していた。 血小板減少症の発症は全て一過性で、 典型的には最初の2~3 これが115/1113受容体遮断に関する最初の大規模試験なので、仙小板 城少症誘発に対する懸念があった。しかし、c7E3 Fabでは、備かで、臨 ボーラスプラス点滴処間群(5.2%)の患者が、血小板減少症(血小板数<1 $00000/\mu$ L)を、ボーラス処隙群(3.6%)またはプラセボ処脳群(3 .4%)より多く経験したことが明らかになった。すなわち、ボーラスプラス点 嶺処岡群では、プラセボ群に比較して、血小板減少症(血小板数<100000 /μし)の78生の増加があった(2点比較p=0.062)。 類症の値小板減少 涼(血小板数<50000/μL)は、ボーラスプラス点滴処障群患者で11名 (1. 6%) およびプラセボ処置群患者で5名(0. 7%)に起こった。ボーラ 床的に所費でない血小板上昇があっただけである。具体的には、分析によると、

出血合併症と輪血の顕著な増加が処置患者にみられた。この増加は、主として 大脳穿孔部の出血の結果であり、3 群間で最低ヘマトクリットまたは生命に危険

いたかもしれない。我々の以前の経験では、血栓溶解療法の処置を受けている患 がある合併症に楚がなかった。手術患者が分析に含まれるか否かでは、傾向は問 ので、止血能力についての懸念から、ある施設での輸血決定の閾値が低くなって 者における出血および輸血管理用の改良プロトコルが、血液製品投与の減少に効 **堪があった(ティー・シー・ウオールら、ジャーナル・オブ・アメリカン・カレ** じであった。この百検矶突においては、どの処闇が与えられているかわからない ッジ・カーディオロジー2 1巻597-603頁 (1993年))。

たよりも複雑であった。主要事象の発生率と大出血の危険性は、プラセボ処置患 省では体頂による明らかな変化はみられなかったが、c7E3 Fabボーラス 処隅による利益と出血の危険性の間の体質の関数としての相互作用は、予期し

主要超結事象の発生率及び 大出血の発生率の高率化に向かう明確な傾向が体重の減少とともにみられた。 単独患者およびボーラスプラス点摘患者の両者では、

特表平11-511120

ルゴリズムを使用することについての努力は、この試験でみられた臨床上の利益 をさらに増強するものである。実際に、器具使用患者における強力な非維口投与 ンゲリッシュ・ジャーナル・オブ・メディシン327巻419-21頁(199 24;):ケイ・イー・ネルソンち、アナルス・オブ・インターナル・メディシン 117巻554-9頁(1992年))。不要な出血と輪血を減らし、抗トロン ピンおよび抗血小板作用を含めた抗血栓療法をより有効に投与するための実務ア 経皮的血管再生の前、途中または後の患者における制蛋白質11b/111a 受容体を遮断するこの方法の臨床的有用性の判断は、血液製品投与に対する虚血 バランスは好ましいようである。急性心筋梗塞または緊急的反復血管再生の予後 ジー・ドナヒューち、ニュー・イングリッシュ・ジャーナル・オブ・メディシン 327巻369-13頁 (1992作):アール・ワイ・ドッド5、ニュー・イ 的意義は頂大であり、幸いにも輪伽の危険性は連続的に低下している(ジェイ・ 事象の回避の相対的価値に依存する。この試験に登録したパイリスク患者では、 抗血栓剤は、抗血栓療法剤の体質調整処方に焦点を当てるべきである(例えば、

価および関係する施設に一貫して適用されるべき出血域少法を定義するプロトコ ここにおいて、へパリン用圏は体質調整されなかった)。さらに詳細な物川的評 ルの使用は、出血合併症の発生についてより多くの情報をもたらすことができる 場合により剥離別塞が主として血栓であったり主として機械的であったりする 患者集団を通じて処置効果が広く…・買していることは、多数の患者で血栓形 成がより重要な役割を占めることの強い証拠である。ボーラス療法で起こる事象 発現の遅れおよびボーラスと点滴による事象の予防は、ほとんどの状況下で破壊 された動脈表面が手技後18ないし24時間までに血栓形成性の多くを失うこと を意味する。治療方法は、剥離血質閉塞の危険性が大きな患者における持続的抗 血栓作用の必要性を考慮に入れるべきである。 要約すると、この試験は、危険性の高い経皮的血管再生痛を受けている患者に

特费平11-511120

おける、再閉塞または剥離閉塞の減少および/または予防における糖蛋白質11b/111a受容体持続遮断の有利な効果を示すものである。この利点は出血増加の危険性を冒して得られるものではあるが、総体的臨床結果を考察すると、手技前の臨床的および血管造影的予測因子に基づいて、急性虚血合併症の危険性が高いことが知られている患者の治療においてこの方法が有利であることがわかる。この試験は、細胞インテグリンの機能抑制に関する有意義な治療方法について最初の確証をもたらすとともに、将来における他のセクレチンおよびインテグリン標的についてバイオテクノロジーのために、またこの特異的11b/111a 都蛋白質に対する非抗体またはペプチド法のために、道を開くものである。

吳施例 7

抗GPIIb/l11aキメラ抗体フラグメントの早期投与による屆介入後の臨

床的再狭窄の減少

パルーン血管形成術および経皮的冠介入後の再狭窄過程は極めて普遍的であり

、25%を超える症例において6か月以内に狭心症症状の再発と反復的血管再生の必要性をもたらすものであり、合衆国で年間20億ドルを超える総費用を要している(ジェイ・ジェイ・ポブマら、サーキュレーション84巻1426-144891(1991年): イー・ジェイ・トポルら、サーキュレーション87巻14891年): イー・ジェイ・トポルら、サーキュレーション87巻14891年): オー・ジェイ・トポルら、サーキュレーション87巻14891年): ジェイ・ジェイ・アポルら、サーキュレーション87巻14891年): ジェイ・ピー・アール・ヘルマンら、ドラッグス46巻249-262頁(1993年): ジェイ・ピー・アール・ヘルマンら、ドラッグス46巻249-262頁(1993年): ヴェイ・ピー・アール・ヘルマンら、ドラッグス46巻249-262頁(1993年): ジェイ・エイチ・イプら、ジェイ・エス・フォレスターへのフェノタイプの変化を伴った血管傷害である(ジェイ・エス・フォレスターら、ジャーナル・オブ・アメリカン・カレッジ・カーディオロジー17巻75800元・カッセル、サーキュレーション86巻723-729頁(1993年): 種々の薬理学的作用剤が試験モデルにおいて血管傷害後に起こる特徴的血管筋内腹増殖の調節に成りし、少数の研究が血管造影上の利点を示唆している

が、有効な薬剤を証明するための患者における大規模臨床試験はまだなく、今までこの事象の可能性を減少することが知られた薬理学的治療はなかった(ジェイ・ジェイ・ポプマら、サーキュレーション84巻1426-1436頁(1991年);ジェイ・ピー・アール・ヘルマンら、ドラッグス46巻249-262頁(1993年);メルカトル研究団、サーキュレーション86巻100-11百頁(1992年))。

追血管形成術は、補助的経口アスピリンおよび静脈へパリンとともに日常的に実施されている。しかし、この抗血栓法は、血小板凝集を弱く阻害するだけである。トロンピン、コラーゲンおよびアデノシン2燐酸を含む種々のアゴニストが、アスピリン療法を行っていても血小板を刺激する。血小板の分子生物学は、鞘蛋白質11b/111aインテゲリンが血小板凝集の受容体の役をすることを解蛋白質11b/111aインテゲリンが血小板凝集の受容体の役をすることを解

明した(イー・エフ・プロウら、プログレス・イン・ヘモスタシス・アンド・トロンボシス296巻320-331頁(1988年);ビー・エス・コラーら、ジャーナル・オブ・クリニカル・インベスティゲーション76巻101-108頁(1985年)。 キメラ7 E3抗体Fabフラグメントは、血小板11b/111aインテゲリンに選択的に結合する。初期の研究がキメラモノクローナル抗体Fabフラグメントの予備的安全性と有効性を確認した後、2099名の思者による多施設、二重盲検、プラセボ対照試験を実施した(実施例6参照)。 刺離因塞の抑制を示す急性別の主要虚血事象の減少という主要な有効性終了点に加えて(実施例6参照)、 C1E3が、その後の6か月フォローアップ期間での虚えて(実施例6参照)、 C1E3が、その後の6か月フォローアップ期間での虚点では減速または反復血管再生の必要性により定義される臨床的再狭窄を減少させ得ることが確認された。

方法

研究用母集団とプロトコルの詳細は実施例6に記載した。要点を再説すると、患者が冠血管形成術または方向性(directional)アテレクトミーを受け、進行中または最近の心筋梗塞、不安定狭心症もしくはアメリカン・ハート・アソシエーション/アメリカン・カレッジ・オブ・カーディオロジーの基準(ACC/AHAタスク・フォース・レポート、ジャーナル・オブ・アメリカン・カレッジ・カ

特喪平11-511120

ロトコルは、56の参加施股全ての研究検討委員会で承認され、全ての患者から *ーティ*オロジー I 2巻529-545頁 (1988年))により定義される危険 生の高い血管造影上の病変形態をもつ場合に参加資格ありとした。除外基準は、 川血性素因、年齢280、2年以内の発作または6週間以内の大手術とした。 インフォームドコンセントを得た。

患者は、経口アスピリン(1日325mg)を受け、初回川畳は手技の2時間 以上前に投与した。静脈内へパリンを、少なくとも300秒の活性化凝固時間を 遼成するように手按中に投与した。アスピリンおよびへパリンに加えて、患者を

F記3桶の選択的療法のひとつに無作為に配分した: (1) プラセボボーラスお 州マルバーン):または(3)同川敷の活性で7E3ボーラス、直後に10μ8 よびプラセボ12時間点滴:(2)活性c7E3(セントコア、ペンシルバニア /分のc 7 E 3 を 1 2 時間点滴。ボーラスは、少なくとも冠介入手技の 1 0 分削 に扱与した。

トまたは大副脈内バルーンポンプの抑入の必要性の、30日間における複合的発 主型終了点は、何らかの原因による死亡、心筋梗塞、急性虚血のための冠動脈 た臨床終了点委員会により検討され、分類には少なくとも2名の査定員の同意を **生とした。これらの事象は全て、研究中の処徴に関して知らされていない独立し** パイパス手術、急性歳仙のための反復経皮冠介入、虚仙治療のための曽内ステン

席血事象に加えて、患者を経皮超介入もしくは冠状動脈バイパス手術またはその 両者からなる反復血管再生手技の必要性決定に供した。主旨が突然の虚血事象の は対応R波幅の≧1/4の深度の新規有意なQ波または正常備の上限の2.倍を超 えるクレアチニン・キナーゼもしくはクレアチニン・キナーゼ心筋バンドを必要 **料果にステントまたは大動脈内パルーンポンプの使用は含めなかった。退院後の** 心筋梗塞の診断基準には、2以上の近接誘導における、≥0.04秒持続もしく とした。血管再生データを、元の標的血管が反復手術または経皮血管再生を受け 6か月の追跡中、二重官検を保った。その後の死亡または非数死的心筋梗塞の 代わりではなく血管再生手技の必要性であるため、急性肌の終了点と異なって、

たかどうかとともに収集した。追跡は、97.2%完全であった。

6か月後の結果が急性別の結果と分類しているかどうかを評価するために、

ースラインから6か月までの全事象、30日終了点後に初期介入が成功した(虚 血性合併症を伴わず、臨床研究者の説みで最終狭窄50%米満の遂成として定義 される)患者に起こった事象および48時間後に初別介入が成功した患者に起こ った事象を分析に含めた。30日終了点は、多数の冠血管介入試験の先例により 前向きに選択した。48時間の区切りは、定義により、冠介人後のほとんど企部 の剥離別塞がこの時間帯に起こることが知られているために使用した(ケイ・エ ム・デトルら、ジャーナル・オブ・カレッジ・カーディオロジー13巻230A 頁(1989年):エイ・エム・リンコフら、ジャーナル・オブ・カレッジ・カ **ーディオロジー19巻926-938頁(1992年);ピー・ジェイ・ファイ** ターら、サーキュレーション83巻927-936頁(1991年))。

りおこない、研究施設により、また患者が急性心筋梗塞をもつかどうかにより階 園化した。データは、別個の6か月症例報告様式で研究コーディネーターが収集 し、その品質はデータ登録前に盲検の研究監督が元記録により検討した。主惟若 は、全ての患者の追跡が完了され、事象が終了点委員会により裁定され、データ 無作為化は、デュークコーディネーティングセンターに電話連絡することによ ベースが完全とわかるまで、追跡結果について知らされないままであった。

スライン特性と結果の見込み和関性の検討に適合した。これらは、モデル化され 9 5 8 年))により推定し、結果を図示するため生作曲線を使用した。プラセボ 対ポーラス対ポーラスと点滴の事象発生率における川間反応検定を (それぞれ0 、1および2のスコアで)---舣的ログランク統計法(generalized log-rank sta 比較をログランク統計法で実施した。比例ハザード(コックス)モデルが、ベー **金ての処園の比較は、処園意志の原則により行った。事象発生率は、カプラン** ーマイヤー法 (イー・エル・カプランおよびピー・マイヤー、ジャーナル・オブ ・アメリカン・スタチスティカル・アソシエーション53巻457-81頁(1 :lstics)を用いて実施した。また、プラセボと c 7 E 3 処配のそれぞれの2点

差異を調べるために行った。さらに、比例ハザード(コックス)モデルが、遅延 事象または処置効果と関連するかもしれない因子を調べるために、48時間追跡 た処置の相違と組み合わせて全ての処置群につき、また処置群毎に、処置群間の

しくは不安定狭心症、または他のハイリスクな登録基準、性、年齢65≧または た単独または複数の病変部、手技の持続時間、ベースラインにおける心筋梗塞も の全事象の複合終了点に適合した。この分析に含めた因子は、処置、血管再生し く65、体重および真性糖尿病であった。

、表10参照)。 初期血管再生術またはアテレクトミー手技が成功した、すなわ 2年11月18日に終わった。全試験集団の特性は前記の通りである(実施例6 ちその後の臨床的再狭窄の資格がある患者のベースライン特性は、表16に示す 。初期手技成功患者のベースライン特性に処置削り当てによる顕著な差異はなか 登録は、2099名の患者について1991年12月1日からはじめ、199

(35)

特表平11-511,20

接16 最初の措置が成功した患者の背景

_	754F (N=609)	(F-3.4 (N=605)	f-j, と点道(N=620)
年6(才)。	60.0 ± 10.3	59.7 ± 10.4	60.2 ± 10.6
男性 (%)	430 (71.7%)	434 (71.7%)	445 (71.8%)
体退 (kg)	84.9 ± 16.0	83.5 ± 16.5	83.3 ± 15.7
リスクフェクター (96) 糖尿病 高血圧 高コレスデロール値 関盟	155 (25.8%) 321 (53.7%) 316 (52.7%) 377 (64.7%)	146 (24.1%) 328 (54.8%) 337 (55.7%) 428 (71.8%)	139 (22.4%) 314 (50.8%) 324 (52.3%) 423 (69.5%)
自督究思 (%) 末/益 聚	47 (7.9%) 21 (3.5%)	52 (8.7%) 19 (3.1%)	52 (8.5%) 27 (4.4%)
MI既在 (%) なし >30日 8-30日 <8日	275 (45.8%) 109 (18.2%) 45 (7.5%) 171 (28.5%)	239 (39.5%) 126 (20.8%) 55 (9.1%) 185 (30.6%)	253 (40.8%) 128 (20.6%) 57 (9.2%) 182 (29.4%)
公暦の描詞(%) 目和宏校語 、よい、、	145 (24.3%) 88 (14.7%)	121 (20.0%) 85 (14.0%)	139 (22 696) 95 (15.3%)
(2014) (337 (56.2%) 170 (28.3%) 93 (15.0%)	324 (53.6%) 198 (32.7%) 83 (13.7%)	354 (57, 196) 191 (30, 8%) 75 (12, 1%)
描面の配数 バルーン アテレクト::一 両方	540 (90.0%) 37 (6.2%) 23 (3.8%)	549 (90.7%) Z1 (4.5%) Z3 (4.8%)	561 (90.596) 34 (5.5%) 25 (4.0%)
課的加합 LAD LCX RCA 正大価語 お付金計	241 (40.2%) 144 (24.0%) 234 (39.0%) 4 (0.7%) 35 (5.8%)	229 (37. 956) 159 (26. 396) 253 (41. 896) 1 (0. 296) 35 (5. 896)	262 (42.3%) 165 (26.6%) 219 (35.3%) 3 (0.5%) 43 (6.9%)

ーラス単独は13%、ボーラスと点滴は15%、p<0.001)。12時間点 c 7 E 3 ボーラスまたはボーラスと点滴を受けている患者は、主として最初の 48時間の、出血性合併症と、ほぼ2倍の輸血率を示した(プラセボは7%、ボ

窗は、プラセボを受けている患者48名(7.0%)、ボーラス単独患者85名 (12.5%)、ボーラスと点摘群で107名 (15.8%)で、完全に完了し c 7 E 3 で血小板域少粒の角盤な増加はなく、過敏またはアレルギー反応も現 5. 2%およびボーラスプラス点摘処置患者の6. 5%で生じた。陽性HACA **応答患者のほとんどは、低い力価の応答であった。ボーラス処置群の陽性HAC** A 応答をもつ32名の患者は全郎、力価≤1:1600であった。陽性HACA 心浴をもつボーラスプラス点適群患者40名中34名は、力価≦1:1600で あった。HACA力価が1:6400ないし1:51200の若は、ボーラスプ れなかった。陽性のヒト抗キメラ抗体(HACA)応答が、ボーラス処躍患者の ラス点滴処置群で6名であり、ボーラス処置群では全くなかった。

ボ処散 (22.3%) に対して c 7 E 3 ボーラスと点涵 (16.4%) で2 6% 数17に示すが、これは(a)登録忠沓全部、(b)登録後最初の48時間に虚 4:の23%減少があった(27%対35%、P=0.001;装17参照、全患 若登録、合併症死亡、MI, CABG, PTCA)。反復標的血管再生がプラセ **減少した(P=0.007:表17参照)ので、有利な長則効果は、主として初** の35%減少(8.3%)があった(実施例6、表13参照)。 6か月データは 血性合併症なしに手技が成功した患者および (c) 初期手技が成功し最初の30 日間に事象がなかった思者国についての死亡、心筋梗塞および冠動脈バイパス手 脩または反復冠介人の必要性の結果を示す。6か月間で、虚血事象および血管再 **別手技成功患者におけるバイパス手術または反復血管再生術の必要性が少ないこ** 30月目で、ブラセボ処置群 (12.8%, P=0.009) に比較して、c 7 E 3 ボーラスと点滴処限患者で大虚血事象(死亡、心筋梗塞、緊急血管再生)

とによるものである。ボーラス単独患者群は、この試験に用いた基準ではプラセ ポよりも有意に良いといえない中間的な結果であった。 別の分析において、最初の30日間に主要効果事象を経験しなかった全患者の 6か月データを研究した。この分析の結果は投18に示す。このデータは、c7 E 3 ボーラスプラス点滴の急性期投与で反復血管再生手技の必要性が21%減少

3

特徴平11-511120

したことを示す。

8 n月後の枯果 表17

	. 77tf (N=696)	ξ∹} (N=695)	#-ラス + 点物 (N=708)	更- d
全参加患者 死广(%)	3.4	2.6	3.0	0.827
M1 (%)	10.5	8.0	6.9	0.016
CABG (%)	0.11	9.7	9.4	339
PTCA (%)	20.8	19.8	14.3	0,00
死亡 NI、CABG、PTCAの復合(%)	35.0	32.4	26.9	0.001
全ての血管再生術(CABC/PTCA)(S)	28.4	27.2	ឌ	0.008
標的血管反復血管再生術(92)	22.3	8.02	16.4	0.007
4時間において指配が成功していた全里者	全患者			
	(N=606)	(N=618)	(N=639)	;
(%)	27	6 6	ල <u>ප</u> සේ ර	9
MI (%)	7.6	4 7.4	0.7	0.701
	16.4	17.2	11.5	0.010
死亡, NI、CABC、PTCAの扱合CD	23.3	24.1	18.1	0.007
全ての血管再生ば(CABC/PTCA)(S) (全思者)	23.0 (N=636)	22.5 (N=655)	18.0 (N=666)	0.025
原约血管反 復血管再生術(2)	18.9%	18.43	15.6%	0.134
30日目において何の事象も示していない措置が彼功した全思者	、ずい措置が	动した全型	40	
	(N=549)	(N=576)	(N=298)	
死亡(%)	1.7	1.3	1.5	0.789
(%) IW	2.0	1.9	1.7	0.716
BG	5.6	5.7	4.7	0. 438
PTCA (%)	12.5	14. 4	10.0	o. 188
死亡, NI, CABG, PTCAの以合(S)	19.2	20.1	15.2	0.072
全ての血管再生体(CABC/PTCA) (S)	18.4	18.3	14.6	0.077
開的血管反復血管再生術(第)	16.8	16.4	14.3	0.265

30日目に何の事象もなかった全患者の6ヵ月目の結果

	774 (N=601)	₹-jλØð (N=611)	₹-ラス + 点簿 p −値 (N=643)	D但
死亡 (%)	1.8	1.3	1.0	0.38
(%) IW	24	2.5	2.2	0.8
CABG (%)	សួ	5.5	4.4	0.24
. PTCA (%)	13.8	14.8	10.7	0.12
CABG/PTCA (%)	18.4	18.3	14.6	0.077
複合: 死亡、MI、CABG、PTCA(S)	19.5	19.6	15.4	0.029
ペースラインと出載した復合事象 発生 (0-30日を含む) (%)	34.8	32.2	26.9	0.001

また、試験に登録された全ての患者に関する全ての事象(死亡、非致死的梗塞 または冠血管再生の必要性)のデータを図12に示す。介入成功および30日ま で無事象の患者に関するデータも図13に示す。

ることにより、最初の30日間の選択的標的血管再生が確認される。 図14に示 **すように、c7E3ボーラスとボーラスプラス点脳群の間に、30日終了点後ま** 急性別終了点の内、事象の81%は48時間までに起こった。これは、処置群 を通じて同様であった(プラセボ82.0%、ボーラス79.7%、ボーラスと 点滴81.4%)。初期介入成功患者における最初の48時間後の事象を考察す で亜急性虚血事象にほとんど差がなかった。

複合の代わりに、標的血管の血管再生のみに焦点を当てることが役立つ。6か月 別間の全患者集団についてみると、他の処置群に比較したときボーラスと点滴群 患者で標的血管の血管再生の有意な26%の减少があった(図15参照)。 本試 **験条件下で、追跡中標的血管の血管再生についてボーラス単独の効果はほとんど** 死亡、心筋血管再生および最初目を向けなかった血管を含む全ての血管再生の みられなかったことが注目される。

特表平11-511120

このことは、両サブグループについて複合事象の減少に有意な効果があったこと を示したが、反復冠介入の必要性の減少については安定狭心症患者でのみ有意で あった(表19)。この知見は、手技成功患者において、事象の分析をベースラ 最近のまたは急性の心筋梗塞)をもつと診断された患者と、安定狭心症であるが 危険性が高い血資造影上の形態をもっていた残りの患者を比較した(表19)。 サブゲルーブ分析では、ベースラインにおいて急性冠症候群(不安定狭心症 インからした場合、または48時間後からした場合について一致していた。

裁19

急性石動的症候群及び安定アンギナ患者についての事象のサブグループ分析

	<i>각</i>	-スラインから6	ベースラインからもヵ月までの事象	
	ブラセボ	ボージス	ボーラスと点滴	Ω
急性記動脈症候群 N 復合事象 再-PTCA	83. 83. 124. 124.	336 23.8% 16.8%	239 25. 53. 15. 48 .	0.039
仮記アンギナ N 複合 用-PTCA	408 36.3% 21.3%	28. 38. 22. 38. 38. 32. 38.	409 28. 0% 13. 5%	0.012
	4	48時間から6ヵ月までの専象	月までの中象	
急性冠動脈症候群 N 複合事象 再-PTCA	25.2 23.5% 14.8%	27.4% 15.2%	271 17.8% 11.9%	0.094
安定アンギナ N 複合事象 再-PTCA	354 26.6% 17.5%	341 26.4% 18.73	368 20.0% 11.1%	0.034

大規模多施股脈作為試験により得られた最近の知見は、ボーラス投与と点滴投与による個小板IIb/IIIaインテグリンプロックの冠動脈介入を受けた患者について、再狭窄の減少により臨床事象(clinical events)の発現が低下することを支持している。6ヶ月目におけるこの介入の有益効果の程度は、死亡、致命的ではない心筋梗塞および血管再生術の必要性など虚血性事象金般の約23%の減少、標的血管所生術の26%の減少であった。これらの結果は、c 7 E 3のボーラス投与と12時間の点滴投与の有益効果は、急性閉避および急性期有害事象の減少から、その後の冠動脈血管再生処置の必要性の低下にまで及ぶことを示して減少から、その後の冠動脈血管再生処置の必要性の低下にまで及ぶことを示して

また、c 7 E 3がピトロネクチン受容体と結合するという報告(Ilynes, R.O., <u>Cell, 69</u>:11-25(1992)) も注目に値する。これはおそらくこの受容体がG P II b

/IIIaのβ,成分を含んでいることによると考えられる。このインテグリン (ビトロネクチン) は、狭窄と再狭窄の調節においてある役割を果たしていると考えられており、抗一G P II b / III a のピトロネクチン受容体への結合が、削察された効果に関与していると考えられる。他のG P II b / III a 受容体抑制剤は、標的および相同のインテグリンに対し様々な程度の特異性を有している(Sutton . J. et al., Clinical Research AFCR, 41:118A(1993)).。これらの分予相互作用の臨床効果への寄与を分析するための比較試験を行うことができる。

gl. J.Med., 329:228-233(1993); Adelman, A.G. et al., N. Engl. J. Med., 3 デザインは、多数の患者における実際の臨床をシュミレートしている。最近の幾 つかの再狭窄試験において示されている血管造彫の有益性それ自体は、単独では 臨床的に充分なあるいは完全な意義はないので、反復血管再生術の必要性を有意 に減少させることを示すことは、再狭窄制験の真の目標である。さらに、経皮的 **母動脈介入措置後の患者において死ごおよび心筋梗塞が起こることは通常は無い** 血質の反復血質再生術である。試験薬のボーラスおよび点滴投与以外は、本試験 **の患者はフォローアップ終了まで注意深く2.頭盲検を維持するなど同様に扱われ**)、無症状の患者において標的血管狭窄の診断がなされた場合に通常行われない 反復措置がしばしばとられているという大きな欠点がある。--方、本発明の試験 ので、有効な薬剤介入により調節すべき主な事象は、本試験で観察している標的 ; Casscells. W., <u>Criculation 86:723-729(1993)</u>; Topol, E.J. et al., <u>N. En</u> 月反復(repeat)血管造影は実施しなかった。多くの再狭窄試験において反復血管 今回の試験では、治療群における再狭窄の程度を定量するための計画的な6ヶ 歯影は実施されているが(Forrester, J.S., <u>et al.</u>, <u>J. Am. Coll. Cardiol., 1</u> 7:758-769(1991); 1p. J.H. et al, J. Am. Coll. Cardiol., 17:77B-88B(1991) 29.228-233(1993); Serruys, P.W. et al., Circulation, 84:1568-1580(1991)

ているので、肌察された臨床営味のある有益な効果は、再狭窄の钽度が輸減した ことによるとみなすことは妥当である。 本記験は、臨床的再狭窄の軽減として解釈できるその後の血管再生術を要性の 臨床的に意味のある低下を立証する最初の代装的な大規模無作為試験である。こ

血小板剤としてアスピリンを使用するという最近のアプローチ(Schwartz, L. ei <u>al., N. Eng. J. Med., 318:</u> 1714-1719(1988))は、血管損傷に対する血小板の いて<u>囲要な役割を果たしており (Forrester, J.S.et al., J. Am. Coll. Cardio</u> この重要な臨床現象に対する強力な抗ー血小板および抗一血栓措置は特別に効果 , R.S. et al., J. Am. Coll. Cardiol., 20:1284-1293(1992); Topol, E.J. Ma yo Clin. Proc., 68, 88-90(1993); #11lerson, J.T. et al., Proc. Natl. Aca 1. 12:758-769(1991); 1p. J.H. et al, J. Am. Coll. Cardiol, 17:77B-88B(1 のある可能性を示唆している。本試験は、冠動脈介入措置中において唯一の抗一 狭窄における血小板-血栓の役割を強調しており、これが血管形成術後または内 <u>d. Sci. USA, 88</u>:10624-10628(1991))。中間の平滑筋細胞の増殖も再狄窄にお 血小板11b/111aプロックによる再狭窄を示す臨床事象の減少の知見は、再 皮損傷後の内膜新生の主要経路である可能性としてあげられている。(Schwartz 991); Casscells, W., <u>Circulation, 86</u>:723-729, (1993))、本試験の結果は、 広答に拮抗するには不十分であるという意見を支持している。

無作為、二重盲検、プラセボ対照試験のその他の知見

シースサイズと出血の合併症

験実施者により臨床的に測定した。大川血、鼠径部山血、輪血、血管修復、最低 かを知るために出血の合併をEPIC試験(実施例6および7参照)において評 価した。シースとガイディングカテーテル (guiding catheter) のサイズを、試 PTCA/DCA中のシース(sheath)サイズが出血の合併と関連するかどう Hct を前向きに評価した。

特表平11-511120

スサイズが大きいほど血管修復の頻度が高くなる傾向は有意ではなかった(p=0.0 て変化しなかった。c7E3Fabの患者は、非-7E3患者よりも鼠径部出血が多 カテーテル挿入中の治療の割当およびへパリン使用など既知の出血予測因子を 調整した後も、シースサイズは鼠径部出血の予測因子であった(p=0.0004)。シー 004)。大出血(10.5%)、輪血(11.8%)、および最低Hct(34)はシースサイズによっ かった(55% vs. 30%, p<0.0001)。

9F-11F	n=291	147(51%)	7(2.4%)
8F-8.5F	n ==1416	674(48%)	17(1.2 %)
6P-7.5F	n=375	140(38%)	5(1, 3%)
		鼠径部出血	上部 数金

とガイディングカテーテルを使用することにより最小限にすることができると考 これらの結果は、大きなシースサイズは鼠径部出血が多いことに関連している c7E3 Fabは、鼠径部出血の増加に関連しているが、これは小さなシース が、PTCA/DCAの大出血の合併症には寄与していないことを示している。 えられる。 <u> 血小板GPIIb/111a受容体抑制による冠動脈介入後の虚血と出血事象の合併</u>

およびボーラス+点滴c7E3 Fabの各治療についてもみられた。このよう ab群の14%に増加することを示した。このことを更に検討するために、出血 指際(最低ヘマトクリット、出血指数、ヘマトクリット値の変化、輸血した包装 赤血球の単位)と試験の主要終了点(死亡、心筋梗塞、冠動脈パイパス移植術(C ABC)または急性虚血のためのPTCA、操作失敗のための冠動脈ステントの挿人)の関係を検討した。出血と主要終了点の強い関連性が認められた(全ての出血 る治療は、ハイリスク冠動脈血管形成(PTCA)という状況において虚血性合 指標についてp=0.0001)。この図連は、プラセボ、ボーラス c 7 E 3 F a b、 EPIC(處血性合併症の予防におけるこ7E3の評価(Evaluation of c7E3 、強力な血小板受容体GPIIb/IIIaアンタゴニスト、c7E3 Fabによ **併症を予防するが、輪血を必要とする出血はプラセボ群の7%からc7E3** in the Prevention of Ischemic Complications)] 試験 (実施例6および7)

Ç,	1	<. 001	<. 001
会 巨 工 熊 つ	1597	103(6.5)	10(9.7)
成但压	2 3 9	46(16.1)	18(39.9)
		(%	(%)
	数	主要終了点	終了点十大田血(%)

象をより経験していたことにより支持されている。

結論として、出血はある患者において虚血性合併症を誘発しており、出血を減ら す措置(例えば、へパリンの投与国の調節)をとることによって、G P 11 b / 11 | a 仰洞による短動脈介人措置の抗ቈ血効果がさらに増強すると考えられる。 ハイリスク血管形成循における攻撃的血小板抑制の経済的な利点と欠点

た場合の経済性を評価するために、前向きな経済サブスタディが実施された。病 EPIC無作為試験(実施例6および7参照)の2,100名の患者において 硬绦、ハイリスク冠動脈血管形成術(PTCA)中の虚血再発が35% 低下したが 、PTCA後の大出血の頻度が2倍になった。これらの臨床効果を合わせて考え 院のコスト(料金 (charge) ではない)と資源使用のデータを、各参加者につい て登録後の6カ月間集めた。特に合併症なしで経過した患者の平均的な病院の基 このモデルは、緊急PTCAを4.5%から0.8%に、緊急CABGを3.6 %から2. 4%、および(声)梗塞を8. 6%から5. 2%に減らすことによっ て、プラセボ療法に比較してキメラ7E3断片の療法は患者当たり平均\$682 **単コストは\$9300であった。主要な合併症が病院の基準コストに与える影響を、** 多変数直線固帰モデル(multivariable linear regression model)で検討した: 、高用量のc1E3 Fabによる攻撃的値小板抑制により、その後の死亡、 9★緊急CABG+\$3645★(再)便鴻+\$3462★大出血

特费平11-511120

84) とプラセボ (X=\$11,376±12,555) との間の平均コスト汽 の経費を節約することを示している。しかし、この治療法では大出血を7%から 14%と2倍にすることによって、予測される経費の節約分から\$242が減る ことになり、その結果、予測される---人当たりの純経費節減額は\$ 4 4 0 となる 。 本献敬で認められた商用量のc7E3 Fab (X=\$10,970±7.2 は\$406であり、モデルからの予測値とよく---致している。

このように、ハイリスクPTCAの虚血性合併症を有意に減少させることによ 果と純経費節約の両方をもたらす。治療効果を維持しつつ。7E3投与による大 出血を減らすための対策をとることにより、患者あたり\$700までの純経異節 り、キメラ抗一GP11b/111a断片による攻撃的而小板抑制は、良好な臨床結 約額を予測することができる。

Fab (n=1403) に割り当てた。同様の風のへパリンを受け、非常に高 **用頭(>14,000単位)のへパリンを投与されている患者はプラセボ群と比** 活性化凝固時間(ACT)は、経皮経管冠動脈形成術(PTCA)においてト ロンビン抑制と抗凝血の程度をモニターして望ましくない血栓事象を最小限にす るために使用されている。キメラモノクローナル杭体c7E3 Fabなどの強 力な血小板抑制剤が導入されたために、PTCA中のACT測定と調節の有用性 は検討されていない。今のところ、c7E3のACTに対する作用は不叨または る影響を検討した。この試験では、PTCAを経験した2099人の患者を無作 **校して少ないにもかかわらず、c7E3 Fabの投与を受けている患者におい** 為にプラセボ (n=696) とGPIIb/IIIaアンタゴニストであるc7E3 疑われていない。 個小板GPUb/111aアンタゴニズム措置中のACTに対す て、体重で補正したACTの値は有意に高かった(p<0.001)

1 2 0	
-51	
特表平11	
	
103)	

c7B3 Fab	患者%	265(19)	497(36)	298(23)	316(23)
プラセボ	思者%	112(16)	220(32)	141(21)	209(31)
措置中のへいりン		<10,000単位又は点滴のみ	10,000 単位	10,000-14,000 単位	>14,000 単位

結論として、血小板GPIIb/IIIaアンタゴニストであるc7E3.Fabにより活性化凝固時間は35~40秒延長する。このことは、併用するへパリン療法の用量を決めるため、及びGPIIb/IIIaを指向した冠動脈介入を行う上で重要

<u>血小板GPIIb/IIIa受容体に対するモノクローナル抗体による血管形成術の</u>

な意義を持っている。

<u> 處血性合併症予防を評価する試験における性差</u>

血小板G PIIb/IIIa受容体に対するモノクローナル抗体である c 7 E 3 F a b の使用による血管形成術の虚血性合併症予防を評価する試験において性差を調査した(実施例6 および7 を参照)。患者は、介入の少し前に次の3つの治療の内から1つの治療を盲検的に受け、経皮的な介入(P T C A)を受けた: c 7 E 3 のボーラス投与後に12時間の c 7 E 3 の点滴; c 7 E 3 のボーラス投与数、あるいはプラセボ。

女性の方が男性に比べて年齢が高く、体重が軽く、より多くの心血管系リスクファーを有している傾向があるにもかかわらず、死亡(2.2%対1.3%)、ステクファーを有している傾向があるにもかかわらず、死亡(2.2%対1.3%)、M1 (7.5%対6.3%)、緊急的PTCA(2.6%対3.1%)緊急的バイパス術(1.7%対3.2%)、ステント設置、大動脈内バルーンポンプ設置または30日までにとられたこれらの有害な虚血事象に対する複合的な措置(10.5%対11.0%、p=0.74)などの頻度に男女差は紙かった。これらの複合措置を予測する既知の因子(14)などの頻度に男女差は紙かった。これらの複合措置を予測する既知の因子(治療の割当、体重、高血圧、末梢血管疾患)および性差に統計学的な影響を与え治療の割当、体重、高血圧、末梢血管疾患)および性差に統計学的な影響を与え治療の制造しても、これらの結果は変化しなかった。こ7 E 3 F a b のボーラスと点滴は、虚血事象の頻度を男女共、同様に低下させた。

女性は男性に比べて、より重篤な出血を示し(12.6 %対9.8 %)、より頻回に輸血(PRBC)を必要とし(19.5 %対9.0 %)、より高い出血指数を示した(△

(707)

特表平11-511120

ヘマトクリット/3+ユニットPRBC、2.4 対1.9)。出血指数を予測するための回帰モデルにおいて、既知の出血予測因子(治療の割当、年齢、体重、基礎

ヘマトクリット値、髙血圧)を調整しても、性差は統計学的に独立した出血の予測因子であった(p=.0041)。

結論として、女性は男性よりも山血の頻度は高かったが、ハイリスク血管形成 およびc7 E3 Fabによる治療後のその他の有害事象については女性が多い ということはなかった。

事前倒9

<u>ヒト血小板上のGPIIb/IIaに対するキメラ7E3 Fabの親和性</u>3名の正常ヒトドナー山来の血小板へのキメラ7E3 Fabおよびネズミ7E3 Ig Cの結合を37℃で調べ、これらのものを直接結合等温線プロットおよび貿量作用則 (mass action law) の線型表示の両方によって解析した。

熙韶抗体

ョードゲン爆離により "" 1ネズミ7 E 3 1 g G (m 7 E 3 1 g G) を開製した。比活性および蛋白質濃度はそれぞれ4、1 μ C 1 / μ g および 4 5 μ g / m 1 であると決定された。HSA-食塩水希釈液(0.9%N a C 1 浴液中0、1%ヒト血清アルブミン)を用いて1:2 O 希釈物を調製し、100,000 の0 c 7 E 3 F a b) も調製した。比活性および蛋白質濃度はそれぞれ0・9 9 5 μ C 1 / μ g および 0.2 9 m g / m 1 であった。HSA-食塩水希釈液を用いて1:62、5 希釈物を調製し、100,000 c p m / 10 μ 1 とした。

抗休

ネズミ7 E3 (m7 E3) 1 g G および c 7 E3 F a b のために、250 μ g / m 1 の濃度のストック溶液を調製した。目的濃度になるまでHSΛー食塩水希釈液を用いて数種類の希釈物を調製した。対応する標識抗体の一定量すなわち 1 0 μ 1 を 4 0 μ 1 の非放射性抗体調製物に添加し、この混合物を抗体結合測定に使用した。

血小板含有量の多い血漿(PRP)を常法に従い調製した。血液をクエン酸ナ トリウム抗凝固剤中に採収し、PRPを加小板200~300,000個/μ に調整し、1時間以内に使用した。

7 ℃に加温しておいた 50μ 1の抗体溶液の等分を 450μ 1のPR Pと混合し 、混合物を37℃で30分開インキュベートした。反応混合物から取った100 マイクロリットル等分をただちに200μ1の30%シュークロース上に3連で **瓜쪔し、10,000×gで5分間遠心分離した。結合抗体を伴う沈殿血小板を 含むペレット(遠心管の先端) および未結合抗体を含む上消をマイクロ遠心管の 別断によって分離し、各区両分中の相対放射活性を測定し、記録した。3名の異** 抗体結合は、コラー [コラー(Coller, B.S.)、J. Clin. Invest. 76:101-108(1985)] が記載している方法の変法によって実施した。両方ともにあらかじめ3 なるドナー山米の仙小板を用いて3つの独立した実験を実施した。

て、結合抗体の割合を引第した。放射標識抗体の結合は非放射性抗体のそれと同 ・・であって、 標識抗体から計算した結合抗体割合の値は抗体分子の集団全体を代 ーターに組み込んだカレイダグラフ(KaleidaCraph)ソフトウエア(Synergy So ftware, Reading, PA)により、4パラメーター山級を適合化させた。山級適合 各抗体徴度につき、ペレットおよび上消中で測定された放射活性計数値を川い 坑体のモル濃度を計算した。まず、 [結合Ab] 対 [遊離Ab] の関係をプロッ トすることによって結合等温線プロットを作成した。マッキントッシュコンピュ 及しているものと仮定された。この結合抗体(A b)割合と抗体の合計測度(「 Ab〕)の値を合わせて用いて、各データポイントにおける結合抗体および遊離 の式および4つのパラメーターは次のとおりであった:

y = m1 + ((m2 - m1) / (1 + (x/m3) m4)

上記式中、y = [結合Λb] 、x = [遊離Ab] で、4 つのパラメーターは次の とおりであった。

905

特费平11-511120

m1=上のプラトーの値(合計抗原/エピトープ濃度、[合計Ag]、飽和結合

m2=下のプラトーの値(非常に低い添加A b 濃度においてゼロに近似する [結 合Ab]の値)

m3=yの中央値における×の値(抗原性エピトープの50%結合時の〔遊離A

6]の値);および

m 4 =山線の直線部分の勾配に関連する指数。

換に従うデータ解析も行なった。6つの道線変換が可能であって、その1つが通 ゼカスデセントグロス (Fazekas de St. Groth, S.) 、"The Quality of Antibo dies and Cellular Receptors", In: Immunological Methods, Vol. 1, Lefkovi 50%の結合における [遊離Ab] の値 (プログラムによって計算した第3パ ーにおける [結合Ab] の値(第1パラメーター)は、抗原的位の濃度を与える 計算することができる。結合等温線の直接解析以外にも、質用作用則式の直線変 ラメーター)は、独立した非相互作用部位を仮定した場合に質異作用期に従うA 。後者の値を用いると、血小板1個あたりのGPIIb/II13受容体の数を 常、スキャッチャードプロット(下記プロットa)と呼ばれるものである【ファ bと抗原の反応のK.である。また、抗原部位の完全飽和に対応する上のプラト ts, 1. and B. Pernis貓, Academic Press, Inc. New York, 1-42, 1979]。 プロットの式

すべての式は下記質量作用式からの導関数である。

 $Kd = [Ab] \times [Ag] / [Ab : Ag]$

上記式中、【Ab】、【Ag】、および【Ab:Ag】は遊離Ab、遊離Ag、 およびAb:Ag複合体の平衡モル濃度である。

結合等温級: [粘合Ab] / [合計Ag] =(1/(Kd+[近離Ab]) x

[遊職4 p]

プロットa: [結合Ab] / [遊離Ab] = ([合計Ag] /Kd) -1/Kd

x [結合Ab]

プロットb:1 / [結合A b] = (-1 / K d) + ([合引 A g] / K d) x

(101)

特表平11-511120

/ [紹合A b]

プロットc:1/ [結合Ab] =(1/ [合計Ag])+(Kd/ [合計Ag]

)×1/ [遊離Ab]

プロットd: [遊離Ab] / [結合Ab] =(Kd/ [合計Ag])+1 [合計

Ag] x [遊離Ab]

-プロットe: [遊離Ab] =Kd+ [合計Ag] × [遊離Ab] / [結合Ab] プロットf: [結合Ab] = [合計Ag] -Kd [結合Ab] / [遊離Ab]

標識抗体の結合能

抗体を放射性同位体で標識すると、それらの抗体の一部が活性および標的抗原 に結合する能力を失うことがある。グラフの計算に先立ち、不活性な標識抗体の 割合を実験的に求め、合計抗体濃度から差し引かねばならない(トルッコとペト リス (Trucco, M. and S. de Petris)、"Determination of Equilibrium Bind ing Parameters of Monoclonal Antibodies Specific for Cell Surface antige ins"; <u>Immunological Methods, 第11巻中</u>, Lefkovits, I. and B. Pernis 編、Ac ademic Press, N.Y. 1-26(1981))。不活性な抗体群の場合、標識による活性の ademic Press, が体群の残り(すなわち結合可能な抗体)は同じ親和定数を有す るものと仮定された。

の予想される割合は、これらの濃度においては両Abともに93%であった。したがって、この結果から、放射性標識操作の結果として7E3 Fabの4%および7E3 1gGの15%が不活性になったことが示唆された。

新语

上記のようにして実験データをプロットした(図示せず)。結合等温線および各実験の適合化曲線の等式による直線プロットを作成した。適合化曲線の等式を用いて各プロットから求めたKa値およびエピトーブ密度(加小板1個あたりの

(100)

特表平11-511120

GPIIb/111a分子の数) を表20に示した。

とト血小板へのこ7E3 Fabの結合は従来の結合パターンに従う。結合等温線から、均一細胞表面抗原への均一モノクローナルAb Fab断片の結合がらずれるスムーズな予測曲線が得られた。反応の解離および会合定数はそれぞれ5. 15nMおよび111a抗原の数は69590個(約70,000個)と求めらるCP11b/111a抗原の数は69590個(約70,000個)と求められた。一方、m7E3 1gGはそれぞれ3. 56nMおよび2. 81E08が「の解離および会合定数で加小板に結合する。7E3 1gGについて計算した。これらの数字は、7E3 Fabと7E3 1gGの抗原結合部位の本質的な反応定数が同様であることを示している。このデータの解析およびオフ本質的な反応定数が同様であることを示している。このデータの解析およびオフル板に結合するものと結論はけられた。

_
0
2
_
_
_
S
- 1
_
-
-:-
1
特表平

27695 # 2193

73325 ± 4972

L\$96 ∓ 06969

	087,55	3.62E08	∰—	Tãe	537
	589 '84	3.77508		īàg	
			- 4		
	9CT '8 <i>L</i>	3.23508		Esp	EE
	801'62	3.53808	(里	Ide	ZE3
=	T\$8'89	3.95E08	型二	Ide)E3
(601)	905'TL	7°33E08		ESD	£3.
			PPT1		
	868'TE	2,72E08	₩-	ggI	EE
	075'ZL	1.71E08	型二	gğŢ	E3
	621,42	1.26E08		Esp	E3
	京とトープ数/血小板	Ka . M-1		*	ħ
	更密大	アーイコエン境気対応勝るも	はこは	小血	
		り板に対する7 E 3 の結合	油イコ		
		25 至			
		** n			

3.29E08 ± 4.96E07

S'87E08 ∓ 7'04E08

T'84E08 ∓ T'ISE08

%5070₿ £527# T60T# - + ਮ

は平

灾施例10

m小板附蛋白質GP11b/111aは、桐造上および免疫学的諸性質が共有 するインテグリン受容体のファミリーに属する。GPIIb/IIIaに近縁の インテグリンは、GPIIb/IIIaと同じBサブユニットを利用するが異な Fabの結合 内収細胞上のビトロネクチン受容体へのキメラ7 E3

特费平11-511120

クチン受容体は内皮細胞上で発現し、様々な細胞外マトリックス蛋白質(例えば ゲン、オステオポンチン:トロンボスポンジン、コラーゲン、ペルレカン)への 接籍に関与する。GPI1b/IIIaおよびピトロネクチン受容体間の相同性 は、GPIIb/IIIaに対する抗体である7E3も内皮細胞上で発現したビ 相互作用が示す可能性のある機能的な重要性を測定するために本研究に着手した ピトロネクチン、フィブロネクチン、フォンウィルブラント因子、フィブリノー るαサブユニットを有するどトロネクチン受容体(α、β,)である。 核ピトロネ トロネクチン受容体に結合するのに十分な程度のものである。したがって、 Fab)と内皮細胞の相互作用を特徴付け、 Fab (c7E3 57E3

抗体

認識するモノクローナル抗体である抗CD51(AMAC社):GPIIIaと反応 するモノクローナル抗体である抗!! ! a (AMAC社) :ネズミ7 E 3 | B G : E3はウサギの、可変領域特異的抗7E3ポリクローナル抗体調製物である れたもの;国際公開第91/10722号パンフレット);抗モーセレクチンH #19(G. Riethmullerから贈与されたもの):ピトロネクチン受容体のα鎖を これらの研究で使用した抗体としては、下記のものなどが挙げられる:抗GP Fab(c-116E:パパイン溢化によって Fab):イソタイプ適合したキメラFab断片対照として Fab (細胞系C128Aによって遊生さ 18/7F (a b') z (M. Bevilaquaから腁与されたもの) : 抗ICAM-1 使用した抗C D 4 キメラMT4 1 2 11b/111a+x57E3 産生した IgG1

myes ide

CJES

m7E3 шУЕЗ car3

E37m **W**\E3

CLE3

PALE E3LE3 CJE3

Iđg MYES

こは結合しないモノクローナル抗体LM609(Scripps Research Institute社 b/1111aと反応するが内皮細胞α,β,は認識しないモノクローナル抗体10 :複合体化α, β, (ビトロネクチン受容体) に結合するがGPIIb/IIIa , La Jolla, カリフォルニア州のD.A. Chereshから贈与されたもの);GP11 こ5 (Centocor社) である。

杭休のヨード化

Fab (cMT4 Fabおよびキメラ抗CD4 MT412 キメラ7 E3

aceutical Co. 社、Kankakee, 11)でブロックし、0. 01%Tween 80-PB SS洛出級衝液で平衡化させておいた。ヨード化後、抗休を0.22ミクロンの 圏(Millipore 社、Millex-GV #SLGV01305)で谜過した。抗体は、ヨードビーズ (lodobeads) (Pierce Chemicals社、Rockford, IL) を用いてNa I (Ame rsham社)で放射標識し、セファデックスG25カラム(Pharmacia PD-10 Sepha .1%ヒト血清アルブミンのリン酸塩緩衝食塩水 (Albuminar-25, Armour Pharm 12 Fab)を放射標識する前に、0.22ミクロン、13mmフィルター装 dex G-25M)に通して、未反応 「ヨウ化物を除去した。カラムはあらかじめ O フィルターで濾過し、280mmにおける吸光度を測定し、吸光係数として 1. を用いることによって、抗体濃度を求めた。 50D/mg mL

H U V E C の培養

闘べる実験のために、細胞をゼラチン被徴T-150組織培養フラスコ中で融解 コ中で血消含有培地(HUVEC培地、Cell Systems社)で培養した。HUVE C結合および活性化実験のために、細胞を溶解し、2%ゼラチン被覆96六組織 **遊するまで3~5日間培養した時点で測定した。HUVECの拡散および接着を** し、約85%コンフルエンスに達するまで培養した。次いで、細胞をトリプシン 初代HUVECをCell Systems社(Kirkland, WA)から購入し、4代目の時点 培養プレート中に細胞約1×10 個/ウェルで直接播種し、コンフルエンスに で細胞5x10゚個/mlで凍結させるまで、2%ゼラチン被覆組締培養フラス

処哩し、以下に説明するようにして被覆マトリックス上に擂種した。

I-c7E3結合

1セットの細胞をトレーサーとともにインキュベートした。非特異的結合を決定 するため、100倍過剰虽の非放射性c7E3 Fabを用いた。細胞を37℃ HUVECを96欠リムーパセル (removacell) 組織培養プレート (Dynatech 場合は無値滑塔型)で希釈した。トレーサー抗体のキャッピングとインターナリ I-c7E3 Fabを、10%FCS含有HUVEC培地(または指定ある ゼーションを防止するために 0. 02%アジ化 (axide) ナトリウムの存在下、 社)中に播倒し、コンフルエンスに違するまで培養した。飽和結合のために、

K,値として定義される(一)の勾配が得られた。X軕切片をB… すなわち最大 ウェルをはずし、ガンマカウンターを用いて結合した放射活性を定盟した。ウェ ル 1 個あた りの細胞の数はサンプルウェルのトリプシン処型およびヘマサイトメ **ーターを用いた細胞計数によって求めた。測定は3連で行なった。スキャッチャ** ードデータ解析のために、結合 1-c7E3を横軸上にプロットし、結合<u>限</u> を遊船抗体の濃度で割った値を縦軸上にプロットした。曲線全体の直線回帰で、 抗体結合虽として定義した。下記式を用いて、B... 値を細胞1個あたり部位数 で4時間トレーサーとともにインキュベートし、200μ1の培地で2回洗い、

アボガドロ数/モル)/細胞数/ウェル数 に変換した:

鋭合結合の場合は、スキャッチャード解析と同じ方法を用いたが、未標識競合体 の濃度を上昇させつつ1μβ/mlの Ιーς7Ε3 Γαδ濃度を用いた。 測定は10%FCS含有HUVEC完全培地中で行なった。

HUVEC活性化の測定

A. Eーセレクチンおよび1CAM-1の発現

HUVECを96穴ポップアウトウェル組織培養プレート中に揺倒し、コンフ

し、200μ1の培地で2回流い、ウェルをはずし、結合放射活性をガンマカウ 0 μ 1 の H U V E C 完全培地と交換した。細胞を 3 7 ℃で 1 時間インキュベート CAM-1の発現を増大させた。インキュベーション後、培地を除去し、1 μ B ルエンスに違するまで培養した。細胞を、所定濃度の抗体を含む100μ1のH /mlの I抗E-セレクチン抗体 (4時間刺激した細胞の場合) または1 μ g/mlの 1抗ICAM-1抗体(24時間刺激した細胞の場合)を含む5 UVEC完全培地中で4または24時間のいずれかで処理した。50ユニット/ mlのTNFα (Genzyme 社) を陽性対照として用い、Εーセレクチンおよびl ンターで定量した。

B. HUVECへのPMN接着

HUVECを96穴ボップアウト組織培養プレート中に搐植し、コンフルエン

特费平11-511120

|のPMNを各ウェルに添加し、37℃で30分間インキュベートした。末結合 PMNを200μ I の培地で2回洗浄することによって除去した。結合PMNは 、ガンマカウンターでウェルの計数を行なうことによって定畳した。実験は3単 ゾルビング培也(Monopoly Resolving Medium)(Flow Labs 社)を用いてへパ リン処爪ヒト値液から単離した。PMNを5mlのRPM1に再懸濁し、室温で インジウム (Amersham社) で インジウム標 スに違するまで培養した。細胞を、所定濃度の抗体を含む 1 0 0 μ 1 のH U V E Genzyme 社)を腐性対照として用い、EーセレクチンおよびICAM-1の琵桟 および多形核白血球(PMN)の接着性を増大させた。 PMNは、モノポリーリ 鑞した。細胞を50mlのRPMIで2回洗い、10%FCS舎有RPMIに4 ×10 個/mlまで再懸濁した。培地をHUVEC単層から除去し、100μ C 汽令特地中で4または24時間で処理した。50ユニット/m1のTNFa 15分間にわたり100μ1の

C. 被覆表面へのHUVECの拡散および接着

HUVECを2%ゼラチン被徴T-150フラスコ中に播種し、約85%コン

mlのc7E3 FabまたはcMT412 Fabのいずれかで処理し、ただ ちにガラス製8-チャンバースライド(NUNC #177402)またはペルマノックス(じめ緊温で4時間、それぞれPBSで希釈した20μg/m1のフィブロネクチ ン (Signa F2006)、40μg/mlのフィブリノーゲン (Signa F4883)、ま たは20μB/mlのピトロネクチン(Sigma V8379)で被殺しておいた。被毀 後、ウェルを短時間PBSで2回すすいだ。播組6および24時間後に、逆位相 Permanox) プラスチック製8ーチャンバースライド (NUNC #177445) または48 穴組織拾強プラスチックプレート (Corning 社) のいずれかの4吋に300μ1/ ウェルで揺倒し、37℃のCO,加湿塔強器に入れた。各タイプの設価をあらか フルエンスに遠した時点で使用した。細胞を短時間トリプシン処理し、洗浄し、 細胞3×10 [個/mlでHUVEC完全培地に再懸濁した。細胞を10p8/ 党顕微鏡に収付けたカメラを用いて、細胞の写真を撮影した。

ヒト内皮細胞へのc7E3 Fabの結合

親和性および細胞1個あたりの抗体結合数

7E)のスキャッチャード解析で、ヒト臍徘削脈内皮細胞(HUVEC)に対す 16 1 16 1 17 1 18 1 17 1 18 1 19 1 11 1 18 1 19 1 11 21)。親和性は、細胞を内皮細胞上のE-セレクチンやICAM-1などの炎 症関与蛋白質をアップレギュレーションする処型であるTΝFα刺激した後でも 変化しなかった。無血滑将地を用いて、またはキャッピングおよびインターナリ ゼーションを防止するためにアジ化(axide)ナトリウム(0. 02%)の存在 | − c 7 E 3 F a b を用いた飽和結合データ (図 | 6 および | 7 A ~ 1 下で測定を実施した場合も、親和性は変化しなかった(表21)

内皮細胞に結合する 1261-c7E3 Fabのスキャッチャード解析の要約

1 K (M')	1.34 × 10	1.19 × 101	1.23 × 10	1.38 x 101	1.28 × 10'
7E3 Fab 結合数/細胞	677,000	677,000	677,000	677,000	602,000
	HUVEC	HUVEC/ 無血流	HUVEC + 7 3 F	HUVEC TNFで4時間刺激した	HIVE TNFで24時回対徴した
	対徴しない	対徴しない	刺数しない	HUVEC TNF	HIVE TNF

HUVECは、100倍過剰 (escess) 腎の非放射性c7E3 Fabの存在下 ンキュベートし、非特別的結合を判定した。データは、前記のようにしてスキャ ^ば または非存在下で濃度の 「標識こ7E3 Fabの濃度を増加させながらイ ッチャード解析を用いて解析した。

泡あたりの部位数は同じになるはずである。スキャッチャード解析で、細胞あた Fab分子が結合することも示した。この数字はTNFaによる細胞の 刺激後、または無血滑塔地もしくはアジ化ナトリウムの存在下でも変化しなかっ B, 複合体を認識する抗体であるLM609をHいた飽和結合解析で見られる網 1-c7E3 Fabが内皮細胞上のa、β、に結合する場合、そのilfa、 スキャッチャード解析は、内皮細胞1個あたり約650,000個の 「~ 1-c り300,000個のLM609抗体が結合することが示された(図18) 内皮細胞への 1-c7E3結合の特践性 7 E 3

B3 Fabの結合を阻害しうるかどうかを決定するために競合結合実験を行な (図19)。複合体化α,β,(ビトロネクチン受容体)に結合するがGP1 他の抗GPIIb/IIIa、抗a゚βュ、またはその他の抗体が 1ーc7 I b / I I I a には結合しない抗体である L M 6 0 9 は、約 0.0 3 μ g /

ⅠⅠb/ⅠⅠⅠa」を認識しない10E5抗休も競合しなかった。抗α.抗休(A 合に対して競合しなかった。GPIIb/IIIaと反応するが内皮細胞「GP ネズミ1gG型の1E3およびキメラFab型の1E3はそれぞれ約0.2およ び1. 0μg/mlのIC» 値を伴って。 Iーc7E3 Fab結合に対し競 合した。ウサギの可変領域特異的抗7 E 3 抗体も、約 $1.\,$ 0 μ g \diagup m 1 の1 C s I-c7E3 Fab結合をプロックした。イソタイプをマッチ MAC社から購入したクローンAMF7)および抗111a抗体(AMAC社から購入 mlのJCwを伴って Iーc7E3 Fab結合に対し効果的に競合した。 LたクローンSΖ. 21) およびどトロネクチン蛋白質は I-c7E3 a b 結合に対して競合しなかった。 個を伴って

HUVEC活性化に及ぼすキメラ7E3 Fabの影響

処理 (1. 0、10、または100μg/mlのキメラMT412 Fab) 処 剤への4時間の曝露は、E-セレクチンの至適発現の刺激が与えられ、24時間 体結合によって測定したE—セレクチンまたは I C A M — 1 発現のいずれも変化 させなかった (図20A~20B)。 HUVECのキメラ7E3 Fab処理(0. 01、0. 1、1. 0、10、または100μg/ml) または対照Fab 理は、PMNに対するHUVECの接着性を有意には増大させなかった(図21 スミグレーション (transmigration) を可能にする。イン ビトロでは、活性化 のインキュペーションは、ICAM-1発現に至適である。HUVECをC7E 内皮細胞を、E-セレクチンやICAM-1などの接着蛋白質を発現するため らの接着蛋白質は内皮への白血球の接着を仲介し、炎症部位へのそれらのトラン にLPS、IL-1、およびTNFaによって活性化させることができる。 3 Fabとともに4または24時間インキュペーションすることは、

A-21B;」100μg/mlを示す)。顕微鏡的には、100μg/mlま でのこ7E3 Fabで4または24時間処理した細胞は、単層状浄の前後のい

ずれにおいても、未処理細胞と外限上全く違いがなかった。

処理し、時間=0の時点において10μg/m1のc7E3 Fabで処理した 、37℃でインキュベートした。播種6時間後に、逆位相差顕微鏡を用いて位相 ラスチック上に循風、または(2)キメラ7E3 Fab(10μg/ml)で (b) 747 リノーゲン被覆ガラスまたはプラスチック、または(c)フィブロネクチン被覆 。 ただちに細胞をチャンバースライドまたは48次組織培養プレート上に擂種し HUVECを(1) 培地単独で処理し、ピトロネクチン被覆ガラスもしくはプ ガラスまたはプラスチック上に播催した。具体的には、HUVECをトリプシン 処理し、(a)ビトロネクチン被覆ガラスもしくはプラスチック、 基質被覆表面へのHUVECの拡散および接着に及ぼす こ7E3 差顕微鏡写真を撮影した。

見えた。キメラMT412処理細胞は未処理細胞と同様に見えた。未処理および cMT412 Fab処理細胞と比較すると、c7E3 Fabの添加は、6時 間後のフィブロネクチン、ビトロネクチン、またはフィブリノーゲン被覆ペルマ /ックスプラスチック、ガラス、または組織培養プラスチックへのHUVECの **疫績および拡散に影響を及ぼさなかった。細胞循種24時間後にも影響は見られ** 理細胞は、ピトロネクチン被覆プラスチック上で培養した未処理細胞と類似して フィブリノーゲンまたはフィブロネクチン被復プラスチック上に播種した未処

体のインターナリゼーションが起きなかったことを示した。親和性は無値清培地 中でも同じであり、ウシ胎児血清中の蛋白質は内皮細胞へのc7E3 Fabの I aに対する親和性に匹敵する親和性でとト内皮細胞に結合した(K a = 1.9 Fabは、キメラ7E3 Fabの血小板上GP11b/11 4×10 M)。c7E3の親和性は、アジ化物の存在下で変化せず、この抗 結合を変化させないことを示唆した。約650,000個のこ7E3 キメラ7E3

板の場合は、約4500個/μm、 内皮細胞の場合は、1000個/μm にな る。したがって、内及細胞上には多くの1E3結合部位が存在すると思われるも Fab分子が各 それが22μm であると仮定すると、c7E3 Fab結合部位の密度は低小 血小板に結合する。ある内皮細胞の表面視が、500μm であって、加小板の **テが各内皮細胞に結合し、80~100,000個のc7E3** のの、常位の密度は、血小板のそれの4分の1米満である。

受容体の数は約300,000個であった。これはこ7E3 Fabが結合する 開催の数の半分であった。この不一致は、比較的小型のc7E3.FabがLM 609 IBGに利用され得ない受容体的位に到遠する能力が高いこと、または 観合結合実験は、ビトロネクチン受容体特異的抗体LM609が内皮細胞への c7E3 Fab結合を完全に附掛したので、c7E3 Fabがビトロネクチ ン受容体を介して内皮細胞に特異的に結合したことが示唆された。ピトロネクチ ン受容体特異的抗体との飽和結合によって測定した内皮細胞上のどトロネクチン LM609 IgC抗体の二価結合によるものと考えられた。

E-セレクチンまたはICAM-1接着蛋白質のアップレギュレーションまた は内皮細胞のPMN結合能力によって測定したところ、c7E3 Fabの結合 は、内皮細胞を活性化することを明白にしなかった。ピトロネクチン、フィブロ ネクチン、またはフィブリノーゲン被覆ガラスまたはプラスチック上に掃種する Fabの結合は、該細胞の表面に拡散および接着 **恒河の内域劉砲へのc 7 E 3** する能力を変化させなかった。

この知見は、m7 E3 1gC (20μg/m1) によるフィブリノーゲンお よびピトロネクチン被覆ガラス上のHUVEC接着および拡散の川害に関する岻 報とは異なっている(チャロら(Charo et al.)、J. Biol. Chem. 262, 9935-9 :(1)本明細番中で述べた測定は、血滑(10%FCS)含有培地中で行なわ 938(1987))。これらの違いの可能な説明としては次のようなものがあげられる れたものであるのに対し、既報の測定は無値消塔地中で行なわれたものである

Fabを使用したのに対し、他の測定ではm 7 E 3 1 g C が使川されている: (3) 本明細語で10 μ g / m l の c 7 E 3 (2) これらの運派では c 7 E 3

Fabを使用したのに対し、既報では20μβ/m1のm7E3 1gGが使 Fabは、ゼラチン被徴和緻情能プラスチッ 川されている。しかしながら、本明細骨で説明するHUVEC活性化実験では、 **ク上に掃種されたすでに確立されたHUVEC単層を破壊しなかった。** 100μg/mlまでのc7E3

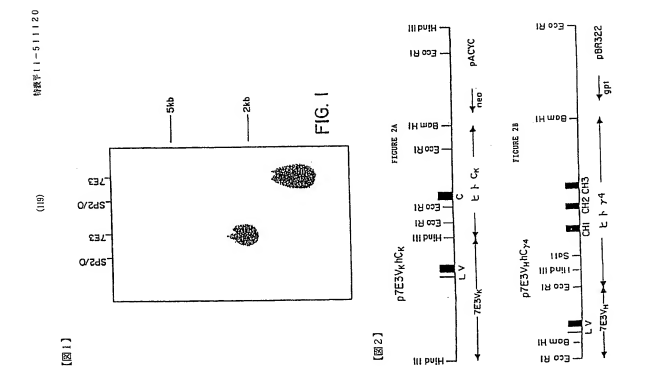
が、c7E3 Fab結合を完全に肌害したので、骸抗体はピトロネクチン受容 要約すると、キメラ7E3 Fabはイン ビトロでビトロネクチン受容体に 結合する。キメラ7E3 Fabは、約K,=IXI0 M の親和件で内皮細胞 1 個あたり約650,000個の部位に結合する。 a、β、特別的抗体LM609 体(α、β』)を介して内皮細胞に特異的に結合することが叩らかである。

活性化特異的マーカーの発現によって評価したところ、内皮細胞へのc7E3 Fabの結合は、該細胞を活性化することを明らかにしなかった。具体的には Eーセレクチンおよび細胞間接着分子 1 (1 C A M - 1) の発現は c 7 E 3 F a b による処型では増大しなかった。

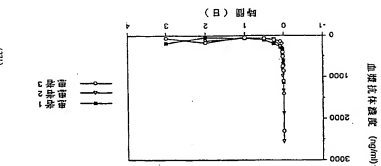
ト臍帯節脈内皮細胞(HUVEC)の多形核白血球(PMN)への接着能は、抗 **内皮細胞上のビトロネクチン受容体に結合し、この結合は、該細胞を活性化させ** abへの曝路は、HUVECのビトロネクチン、フィブロネクチン、またはフィ たり、それらの細胞がマトリックス蛋白質上に接着および拡散する能力に影響を **乾抗体の結合は、内皮細胞単層を破壊したり、マトリックス蛋白質被徴表而**。 ブリノーゲン被覆表而に拡散および接辯する能力を変化させなかった。また、 におけるそれらの定着を防止しないものと思われる。HUVECのc7E3 及ぼしたりしないことを明らかにする。

均等物

当業者であれば、単に常識的実験手法を用いて、ここに述べた発明の具体的態 様に対する多くの均等物を認識し、また傭慰し得るであろう。これらの均等物は 下記のクレームの範疇に含まれるものである。







₽ '914 .

O4 Mn,**知**基本范

(121)

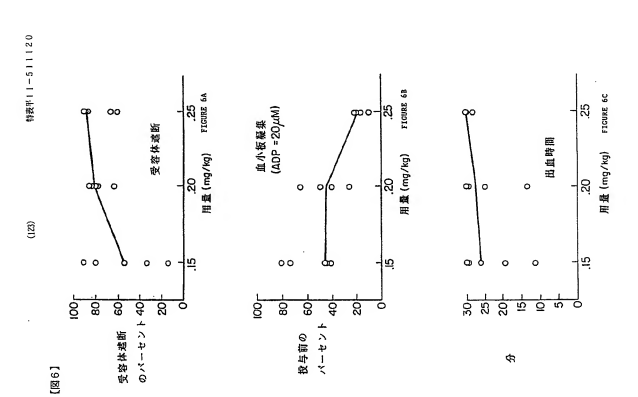
¬▼ 10E21^dC

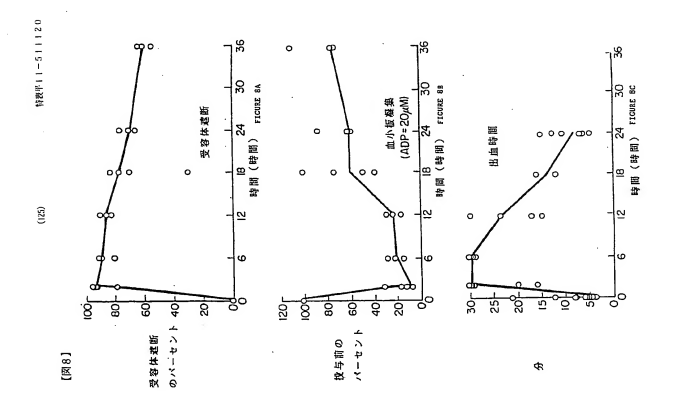
261 €31 Q—

集協の弦小血イコ

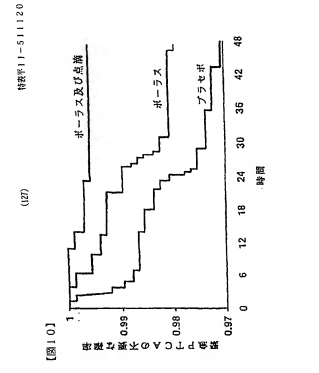
7E3 [gG

N 001

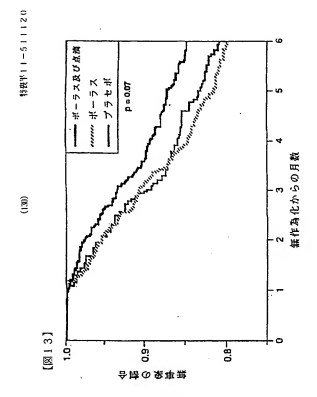




ひなスモーキ スモーキ キサモヤ



科



特费平11-511120

(123)

[図12]

1.07

ボーラス及び点剤

mm ボーラス -- プラセボ

p = 0.001

0.0

合居(Q)象事無 ... 0.7

9.0



無作為化からの月数





(131)

[図14]

1.0

--ボーラス及び点階

700.0 = q

-60

合階の最事課

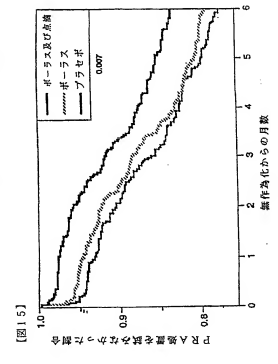


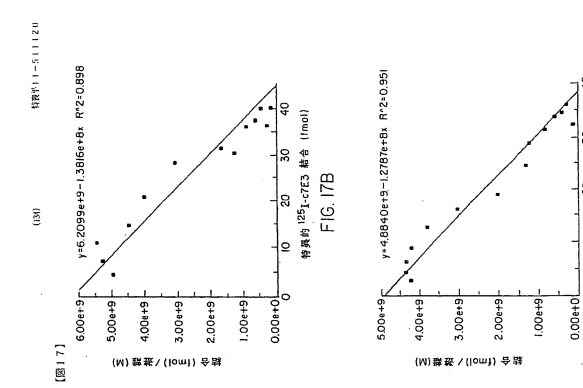
FIG. 15

2 3 無作為化からの月数

0.7

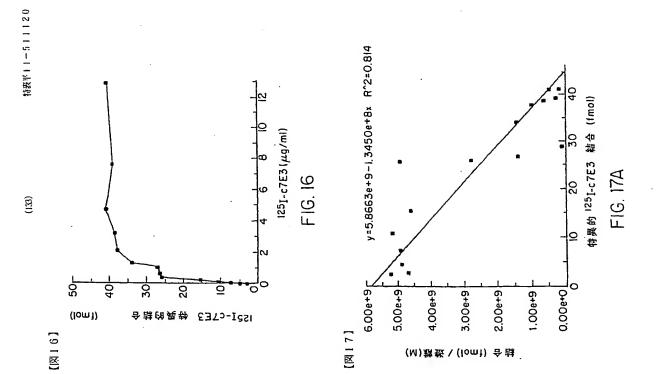
0.8~

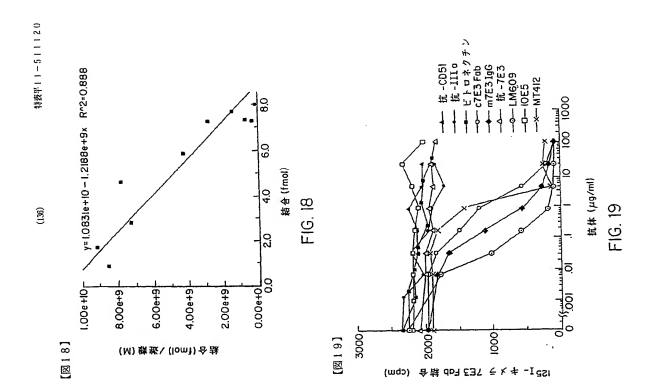
FIG. 14

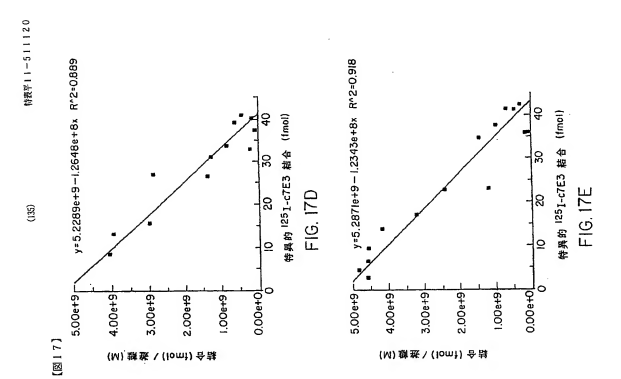


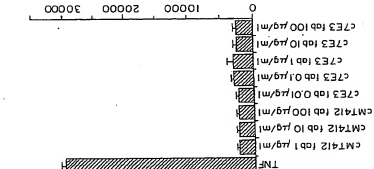
特異的 I25I-c7E3 結合 (fmol)

FIG. 17C









しか 強降

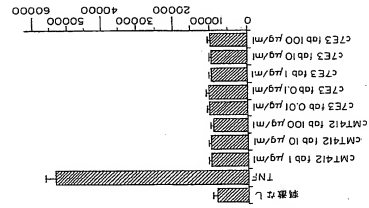
IS2I- ボーE-セレタチン結合 (cpm)

FIG. 20A

[図20]

特费平11-511120

(138)



(cbm) 各株ペキャリサーヨー 売ーISSI

FIG. 20B

(133)

特表平11-511120

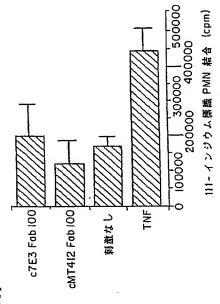


FIG. 21A

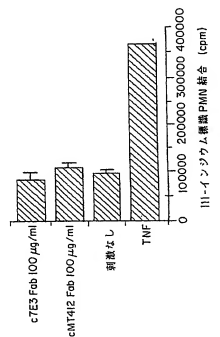


FIG. 21B

(140)

特表平11-511120

[手続補正費] 特許法第184条の8第1項

[提出日] 1997年7月3日

【補正內容】

M小板凝集を阻害しそしてヒト血栓症の治療に有用にみえる、7 E 3 と命名され アレルギー反応又は感作性過剰反応を患者に引き起こす免疫反応を惹起する。៕ 栓塞栓症におけるこのような治療のやり方で再投与する必要が生ずると、この種 たネズミ・モノクローナル抗体が公開された欧州特許山厰第205,207号及 **び第206,532号に開示されている。ネズミ抗体がヒト治療にそれを使用す** る際厳しく制限されるという特徴を有することは当該分野で公知である。外米タ ンパク質として、ネズミ抗体はその治療効果を減少させ又は破壊する及び/又は の免疫反応の起こる蓋然性が増加する。

定常領域を持つキメラ抗体はヒトにおいて抗ネズミ応答を惹起し難いと推測され る。しかしながら、ヒト定常領域を所望の特異性のネズミ結合領域への連結が免 疫反応性を低減するかどうか(免疫原性の程度及び/又は発生率等)及び/又は ヒト定常領域に結合した非ヒト結合領域からなるキメラ抗体は、ネズミ抗体の 免疫反応問題を克服する1手段として示唆されてきた。Proc. Natl. Acad. Sci. 参照。定常領域は主として抗体分子の免疫反応性に責任があるから、ヒト起源の その結果生ずるキメラ抗体の結合能を変えるかどうかは予測できるものではない USA, 81:6851(1984)及びPCT国際公開第86/01533号パンフレットを

本発明の概要

木発明は、非ヒト起源の可変領域すなわち抗原結合領域及びヒト起源の定常領 域を含む血小板特異的なキメラ免疫グロブリンに関する。キメラ免疫グロブリン 従って様々な臨床状態(例えば、血管形成術と同時に行われた血栓崩壊療法の後 は、GPIIb/IIIa受容休又は他の血小板成分に特異的であってもよい。 これらの抗体は仙小板に結合しそして仙小板凝集をブロックすることができる、

の状態)で生ずる閉塞又は再閉塞の防止又は低減、及び狭窄及び/又は再狭窄の 防止における抗血栓症剤として有用である。

41. 朝街出買116/1111a及びの,β,ピトロネクチン受容体に対して特異 性を有する免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片の有効鼠をヒトに投与するこ とを含む、該ヒトにおいて血質形成術及び/又はステントの散躍による虚血性合 併症を低減又は予防する方法。

- 46. 朝蛋内質11b/111a及びa゚β゚ピトロネクチン受容体に対して特異 性を旨する免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片が、モノクローナル抗体7E
- 47. 免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片が、非ヒト起源の抗原結合領域及 ぴ少なくともヒト定常領域の…部を含むキメラ免疫グロブリン又はキメラ免疫グ ロブリン断片である請求項41記載の方法。

特喪學11-511120

(145)

[国際調査報告]

	THEORY SEABCH REPORT	1	
		PCT/US 96/19216	0216
1.00 1.00 1.00 1.00 1.00 1.00 1.00 1.00	IPC 6 A61K39/395 C07K16/36		
According to	Attording to humanous! Patent Chemilterion (IPC) or to both national stand cabon and IPC	Q	
Minimum 1PC 6	Minimum decembration neutral (desalteres system followed by desalteres symbols) IPC 6 A61K C67K		
Documents	Decemention worked other than meanum documentum to the creat that such documents are articular to the facts searched	de er mended in the fields searc	peq
Electronic	Georges data best consulted during the inscreasional starch (same of data base and, where present, starth times once	practical, search times unco)	
Carron,	C.E. DUCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT CATEON Cluston of document, with builtathon, when spersparat, of the relovent passages		Relevant to daim No.
×	THROHBOSIS AND HAENOSTASIS, vol. 74, no. 1, - July 1995 pages 302-308, XP002019167 BARRY S. COLLER ET AL.: "New Antiplatelet Agents: Platelet GPIIb/Illa Antagonists: see pages 303-304, paragraph 'The GPIIb/Illa receptor'	10	1-49
×	WO.A.95 12412 (CENTOCON, INC., USA, RESEARCH FOUNDATION OF STATE UNIVERSITY OF NEW YOR, 11 Nay 1995 see poge 2, line 25 - page 3, line 4; claims 1-19	<u> </u>	1-49
×	US, A, 5 318 899 (SCARBOROUGH ROBERT N ET		1,2
>	see claims 1-4 		1-49
×	Purther documents are listed in the construmtion of box C.	Patent family exember are listed in sover,	Brecs.
Special C	F	tear document putdathed after the letternstional Biling date or priority date and not in cogrilet with the application but	ational filtry date the application but
9	condition that the state of the	understand this principals of taxou an and coardicular (clawances the dis	ry underlying the since invention
party de	}	when the to district part of a trained to be considered to brive to a present of a posterior of the decembral in this beam occurrent of particular releasers. The definited limitation considered to present the second to be beam on a service as on your Deficient of the considered of the operation of the considered of the operation of the considered of the operation of the considered of the	c considered to sment if ruten abon where if ruten in rides and when the e other such chose to a person cifiled
Date of th	*	document member of the same patent family. Date of mailing of the international search report	unil y th report
	22 November 1996	0 6: 72.96	
Name and	Name and maning schools of he ISA Grocest Parts (Gircest Parts) Gircest Parts (Gircest Parts) N. 22014 Pagingly N. 22014 Pagingly Pagingly Pagingly Pagingly Pagingly Pagingly Pagingly	Authorised officer Halle, F	
	THE STATE COMMENTS AND THE STATE OF THE STAT		

(144)

Г	- 1	-		·	1
nul Application No	36/10216	Referent to claim No.		1-49	
INTERNATIONAL SEARCH REPORT	PCT,	mont DOCUME	jory * Cleaten of decomments with medical on, where appropriate, of the reforest promigs.	J. CARDIOWASCULAR PHARMACOLOGY, vol. 23, no. 2, 1984 pages 194-262. XP080201916 MILLIAM E. ROITE ET AL.: "Prevention of Rethrombosts After Coronary Thrombolysis in a chronic Canine Model. I. Adjunctive Therapy with Monoclonal Antibody 7E3 f(ab.)2 Fragment' see pages 199-201, paragraph "Discussion' MO, A.92 12734 (UNIVERSITY OF WASHINGTON, USA) & August 1992 see page 3, line 16 - page 4, line 17	
		CC	Casegory	> 4	_

This International Stateth Report has not been established in respect of certain dains under Astacks 17(13)a) for the following reasons: 2. — As all restrictible claims could be searches without effort justifying an additional fee, this Authority del not invire payment. — of any additional fee. Chiese Not.
 Persua tipy rittus to peru of the liberrational Application that do not crossly) with the prescribed requirement to making a persual fearch can be carried our, specifically; 2. Chiane Nect: Vectors they are dependent chians and are not challed in accordance with the record and third structures of Rule 64(1,5). 3. (1) As well some of the resulted additional search fors were timely paid by the applicant, this inversational Search Report copers only those editing for which fees were paid, specifically eighns from: 1. X Chimm Noz.

Decume buy retar to makes maker not required to be stratched by the Asubenity, namely.

Remark: Although claims 1-49 are directed to a method of treatment of Remark: Although claims 1-69 are directed to a method of treatment of the human or antimal body, the search has been carried out and based on the alleged effects of the composition. . 🔲 at all repaired actitional search fran were closely puid by the applicant, this international Search Report covers all searchable closes. PCT/US 96/10216 Box | Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet) Ten tetemuional Scarching Authority found multiple inventions in this inversational application, as follows: Box II Obeernicons where mity of instantion is lacking (Continuation of tem ? of first sheet) INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Form PCT/ISA/310 [continuation of first abort [1]) (July 1992)

The additional result fros were accompanied by the upplicant's protest.

No protest accompanied the payment of additional search free

Rosseck so Pretost

4. No required additional nearch feas were through paid by the applicant. Consequently, this Institutional Search Report is secreted to take invention first creativened in the claims; it is covered by claims Not.

	Publization date	23-05-95 11-05-95 14-08-96	22-64-93 68-81-91 17-12-90 18-82-93 66-89-96 66-89-96	11-01-96 27-08-92 18-07-93 15-12-93 26-05-94
PCT/US 96/19216	Patent family member(s)	1172495 2175214 8725655	616159 6936990 2059124 9477295 5500750 5496724 9915620	665529 1327492 2100876 0573510 6504551
Amber	Page 1	CA-A- EP-A-	AU-8- CA-A- CA-A- CP-A- CD-A- CS-A- CS-A- CS-A-	AU-B- CA-A- CP-A- JP-T-
mirracen on pasta (Loui) postber	Publication	11-05-95	97-06-94	06-08-92
-	Fateri document cited in search report	W0-A-9512412	US-A-5318899	WO-A-9212734

フロントページの結束

MN MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, R U, SD, SE, SG, ST, SK, TJ, TM, TR , TT, UA, UG, UZ, VN (72)発明省 コラー, パリー エス. アメリカ合衆国 ニューヨーク 10128 ニューヨーク, パーク アベニュー 1160, アパートメント Gエー DK, ES, F1, FR, GB, GR, 1E, 1T, L U, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ, CF, CG, C1, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TC), AP(KE, LS, MW, SD, S Z, UC), UA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), AL, AM, AT, AU, AZ, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, CB, GE, IIU, I L, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LK , LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, EP(AT, BE, CII, DE, A 6 1 K 45/00 (51) Int. Cl." (81)指定国

アメリカ合衆国 ベンシルベニア 19312 ベリン, ホワイトホース ロード 2430 (72)発明者 ナイト, デイピッド エム.

(146)

特费平11-511120

類別記号

F I A G 1 K 45/00

			- -
•			,
			,